АКАДЕМИЯ НАУК СССР

ИНСТИТУТ ЭЛЕМЕНТООРГАНИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ

Е. Л. ГЕФТЕР

ФОСФОРОРГАНИЧЕСКИЕ МОНОМЕРЫ И ПОЛИМЕРЫ



ИЗДАТЕЛЬСТВО АКАДЕМИИ НАУК СССР МОСКВА 1960

ОТВЕТСТВЕННЫЕ РЕДАКТОРЫ:

академик М. И. КАБАЧНИК и член-корр. АН СССР В. В. КОРШАК

ПРЕДИСЛОВИЕ

Химия высокомолекулярных соединений в последние десятилетия выделилась в самостоятельный важный раздел органической химии. Эти соединения имеют большой теоретический интерес и важнейшее прикладное значение.

Различные виды каучуков, пластических масс, органических стекол, синтетических волокон находят широкое применение в самых разнообразных отраслях народного хозяйства.

С каждым днем растут технические требования, предъявляемые промышленностью к новым синтетическим материалам в отношении их механической прочности, химической стойкости, термостойкости и т. п. Многообразие этих требований уже не может удовлетворяться соединениями, молекулы которых состоят только из углерода, водорода и кислорода, а это приводит к необходимости создания полимеров из мономеров более сложного состава. Поэтому, наряду с развитием способов синтеза и переработки чисто органических высокомолекулярных соединений, на основе непредельных углеводородов, непредельных простых и сложных эфиров, полиэфиров и т. д., химической науке и промышленности все чаще приходится обращаться к веществам, содержащим азот, галоиды, кремний, фосфор, титан, бор и другие элементы. Все более широкое применение находят полиамиды, поливинилхлорид, фторопласты, полисилоксаны и т. д. Быстрое развитие этих разделов химии высокомолекулярных соединений настоятельно требует обобщения многочисленных экспериментальных и теоретических исследований в указанных областях.

Эта задача становится чрезвычайно актуальной в наши дни, в свете решений Майского пленума (1958 г.) ЦК КПСС и XXI съезда КПСС о всемерном развитии химической науки и промышленности, особенно в области высокомолекулярных соединений.

Общие закономерности процессов получения и фактический материал по синтезам и переработке «чисто органических», азот- и кремнесодержащих смол обстоятельно освещены в монографиях Коршака, Эллиса, Лосева и Петрова, Шорыгиной, Андрианова и Соболевского, Барга и других авторов; однако подобных трудов, касающихся других элементоорганических высокомолекулярных соединений, пока нет.

Важное место среди таких веществ занимают фосфорсодержащие высокомолекулярные соединения, химия которых в последние годы развивается особенно быстро. При этом оказалось, что многие фосфорсодержащие смолы обладают рядом ценных свойств (высокой термостабильностью, огнестойкостью, иногда доходящей до негорючести, инертностью ко многим химическим реактивам и т. д.); не удивительно поэтому, что эти соединения сделались предметом обширных исследований. В настоящее время накоплен большой экспериментальный материал по синтезу разнообразных высокомолекулярных фосфорорганических веществ. Изучение свойств этих полимеров позволило наметить основные пути их использования в различ-

ных областях промышленности и техники. Повышенный интерес к таким веществам проявился, в частности, в ряде докладов на конференциях по высокомолекулярным соединениям в Англии (1955 г.), ГДР (1956 г.), СССР (1957 г.) и в других странах.

В монографиях Плеца [1] и Косоланова [2] (других книг по химии фосфорорганических соединений пока нет) рассматриваются главным образом

низкомолекулярные вещества.

Данная книга является первой попыткой обобщения и систематизации существующих сведений по методам синтеза, основным свойствам мономерных и полимерных фосфорорганических соединений, а также по применению последних.

В книге имеется значительный справочный материал, представленный в виде таблиц (константы мономеров, свойства полимеров и сополимеров и т. д.). Литература, использованная автором, охватывает журнальные, патентные и монографические источники в основном по 1958 г., а в отдельных случаях и более поздние данные.

Книга предназначается для научных работников, аспирантов, инженеров и техников, работающих в области приготовления, переработки и исследования мономерных и высокомолекулярных соединений, а также для студентов, изучающих соответствующие разделы химии. Вследствие новизны и иногда противоречивости излагаемого материала в монографии возможно встречаются недостаточно критическое рассмотрение некоторых вопросов и другие недостатки. Все замечания будут приняты автором с благодарностью.

Автор выражает признательность академику М. И. Кабачнику и членукорреспонденту АН СССР В. В. Коршаку за ценные советы и указания, данные ими в процессе составления книги.

Е. Гефтер

ВВЕДЕНИЕ

Номенклатура фосфорсодержащих соединений, в особенности кислот фосфора и их производных, весьма сложна. Многие соединения имеют по два, а иногда и больше названий. Например: C₂H₅PCl₂— «дихлоран-

C

гидрид этилфосфиновой кислоты», «хлорангидрид этилфосфиновой кислоты» и «окись этилдихлорфосфина». Для удобства пользования помещенным в книге материалом приводим схему строения основных классов фосфорсодержащих соединений, их названия и правила пользования таблицами (см. стр. 6—9).

Приведенные в книге мономеры и полимеры сгруппированы в таблицы по принципу принадлежности вещества к определенному типу фосфорсодержащих соединений: кислоты фосфора, их производные, фосфины, полимеры и сополимеры непредельных эфиров кислот фосфора и т. д.

Группы непредельных однотипных фосфорсодержащих соединений (кислоты, хлорангидриды, амиды и т. д.) перечисляются в порядке: а) удаления кратной связи от атома фосфора и б) увеличения числа кратных связей.

Внутри каждой группы как предельные, так и непредельные вещества перечисляются от простых к сложным по принципу формульного указателя «Справочника химика» [3].

Фосфорсодержащие соединения, имеющие в своем составе также и серу, следуют за своими кислородными аналогами, за исключением тех случаев, когда данный тип тиосоединения выделен в отдельную таблицу.

Руководствуясь этим, а также указателем таблиц (см. стр. 274), легко отыскать необходимые мономеры и полимеры, размещенные в различных таблицах. Например, мы желаем найти константы β , β -дихлорвинилового эфира диэтилфосфорной кислоты (β , β -дихлорвинилдиэтилфосфата или диэтил- β , β -дихлорвинилфосфата). Из схемы видно, что формула этого эфира неорганической кислоты фосфора, а именно фосфорной кислоты, следующая:

$$C_2H_5O$$

$$P - OCH = CCl_2.$$

$$C_2H_5O O$$

В указателе таблиц последовательно находим:

1) эфиры кислот фосфора и непредельных спиртов;

2) непредельные эфирохлорангидриды и эфиры неорганических кислот фосфора;

3) α , β -непредельные эфиры фосфорной кислоты и 4) эфиры типов XCH = CHOPO(OR)₂, где X = H, Cl; $CX_2 = CHOP(OR)_2$... — табл. 30, стр. 67.

		orpound notoropax indecod
	Кислоты	Хлорангидриды и эфирохлорангидриды
	Н — Р ОН фосфористая О	Р С1 треххлористый фосфор
Неорганические кислоты фосфора и ях производиме	OR Диалкилфосфористые; ∥ ОВ' диалкилфосфиты (см. О также графу «Эфиры»)	Cl дихлорангидриды алкил- Cl (арил-) фосфористых кислот; алкил-(арил-) дихлорфосфиты
		RO PCl хлорангидриды диалкил- R'O (алкарил-, диарил-) фос- фористых кислот; диалкил-(алк- арил-, диарил-) хлорфосфиты
	O = Р ОН фосфорная, ортофос- ОН форная	Р С1 хлорокись фосфора С1
		ROP Дихлорангидриды алкил- Cl (арил-) фосфорных кислот; О алкил-(арил-)дихлорфосфаты
		RO Cl хлорангидриды диалкил- R'O (алкарил-, диарил-) фос- О форных кислот; диалкил- (алкарил-, диарил-) фосфаты

Амиды, амидохлорангидриды и амидоэфиры	Эфиры
(RNH) ₈ Р полные алкильные (арильные) три- амиды фосфористой кислоты; три[алкил- (арил-)] амидофосфиты	OR POR' полные алкильные (ариль- OR" ные) эфиры (симметричные
R NPCl ₂ дихлорангидриды алкил-(арил-, диал- R' кил-, алкарил-, диарил-) амидофос- фористой кислоты; алкил-(арил-, диалкил-, алкарил-, диарил-) амидодихлорфосфиты	ок ные) эфиры (симметричные или смешанные) фосфористой кис-лоты; триалкил-(диалкарил-, алк-диарил-, триарил-) фосфиты
(R/N) РСІ хлорангидриды ди-[диалкил-(алк- дарил-, диарил-)] амилофосфори- стой кислоты; ди-[диалкил-(алкарил-, диа- рил-)] амидохлорфосфиты	OR НР кислые алкильные (ариль- ОR' ные) эфиры фосфористой О кислоты; диалкил-(алк- арил-, диарил-) фосфористые кис- лоты; диалкил-(алкарил-, диарил-) фосфиты (см. также графу «Кисло- ты»)
O = P NHR' триамид [триалкил-(диалкарил-, NHR" алкдиарил-, триарил-) амиды] фосфорной кислоты	OR O = P OR' полные симметричные ОR" или смешанные эфиры фосфорной кислоты; триалкил-(диалкарил-, алкдиарил-, триарил-) фосфаты
NHR' диамиды NPOCl2 дихлоран- гидриды алкил- (арил-, диал- диарил-) амиды алкил- алкарил-) амиды арил-) амидофосфорност; алкил (арил-) диамидо [ди(диалкил-, алкарил-, диарил-) ами- до]фосфаты	(НО) ₂ Р — ОК кислые эфиры алкил- (арил-)фосфорных О кислот; алкил-(арил-) фосфаты
RO Р—NHR" амиды (алкил- О амиды) риды ди-[алкил-(арил-, диалкил-(алкарил-, диалкил-, алкарил-, ди- диарил-) фосфорных арил-)] амидофосфорной кислот; диарил-) ами- арил-, диарил-) ами- дофосфаты R R R R N POC1 хлор- 2 ангид- 2 иалкил-(арил-, диалкил-, ди- 2 иалкил-, диалкил-, ди- 2 иалкил-, диалкил-, алк- 2 иарил-, диарил-)] амидо- хлорфосфаты	OR НОР кислые эфиры диалкил- OR' (алкарил-, диарил-) фос- О форных кислот; диал- кил-(алкарил-, диарил-) фосфаты

	Кеслоты	Хлорангидриды
Фосфорорганические* кислоты и их производимс	RP ← H P — ОН алкил-(арил-) фосфинистые	R—P Дихлорангидриды алкил- Cl (арил-) фосфинистых кис- лот; алкил-(арил-) дихлорфосфины
	R Р—ОН диалкил-(алкарил-, ци- арил-) фосфинистые	R — CI хлорангидриды диалкил- R' (алкарил-, диарил-) фосфи- нистых кислот; диалкил-(алкарил-, диарил-) хлорфосфины
	R — Р ОН алкил-(арил-) фосфино- ОН вые	RPCl4 алкил-(арил-) тетрахлорфосфины R—P Дихлорангидриды алкил- Сl (арил-) фосфиновых кислот; О окиси алкил- (арил-) дихлор- фосфинов
	R P — ОН диалкил-(алкарил-, пиарил-) фосфиновые	R Р—Cl хлорангидриды диалкил-(алк- R' арил-,диарил)фосфиновых О кислот; окиси диалкил-(алк- арил-, диарил-)хлорфосфинов;
	HOOC—R—PO (OR') ₂ диалкил-(алк- арил-, диарил-) фосфонкарбоновые	
	Р R' третичные фосфины; триал- R" кил- (диалкарил-, алкди- арил-, триарил-) фосфины	X=P R окиси (тиоокиси) третичных R' фосфинов; окиси (тиоокиси) R" триалкил-(диалкарил-, алкдиарил-, триарил-) фосфинов где X = 0 или S

^{*} Термин «фосфорорганические» относится к тем фосфорсодержащим соединениям, которые содержат хотя бы одну связь фосфор — углерод, например,

 $C_6H_5PO(OH)_2$

финилфосфиновая кислота $C_2H_5PCl_2$

этилдихлорфосфин

отиловый эфир метилфенилфосфиновой кислоты

$$P \stackrel{CH_3}{\leftarrow}$$
ит. д.

диметилатилфосфин

Амиды	Эфиры
	R—Р ОВ' диалкильные (алк- ОВ" арильные, диарильные) эфиры алкил-(арил-) фосфинистых кислот
	R P—OR" алкильные (арильные) R' эфиры диалкил-(алк- арил-, диарил-) фосфинистых кис- лот
NHR' R — Р диамиды (диалкиламиды) алкил- NHR (арил-) фосфиновых кислот О	ОВ' R—Р Диалкильные (алк- ОВ" арильные, диарильные) О эфиры алкил-(арил-) фосфиновых кислот; диалкил-(алк- арил-, диарил-)алкил- (арил-) фосфинаты**
R Р — NHR" амиды (алкиламиды) диалкил- R' (алкарил-, диарил-) фосфиновых О кислот	R Р—ОП" алкильные (арильные) П" эфиры диалкил-(алк- О арил-, диарил-) фосфи- новых кислот; алкил-(арил-) диал- кил-(алкарил-, диарил-) фосфина- ты **
	ROOC—R'— PO (OR") алкильные (арильные) эфиры диалкил-(алкарил-)фосфонкарбоновых кислот
	X- R' Соли фосфония, соли тетраалкил (триалкарил-, диалкилдиарил-, тетраарил-) фосфония

^{**} Термин «фосфинаты» — эфиры фосфиновых кислот—является безусловно более подходящим, чем эстречающийся в нашей литературе «фосфонаты» (Phosphonates), ибо «Phosphonic acid» переводится чак «фосфиновая», а не «фосфоновая» кислота.

Или, допустим, необходимо найти свойства полиэфиров на основе хлор-

ангидрида фенилфосфорной кислоты.

Из схемы видно, что формула этого хлорангидрида такова: C₆H₅OPOCl₂. Следовательно, полиэфиры на его основе будут иметь в своем составе следующие частицы:



В указателе таблиц находим:

1) гетероцепные высокомолекулярные соединения, содержащие фосфор в главной цепи;

2) высокомолекулярные соединения, содержащие в главной цепи фос-

фор, углерод и кислород (фосфорсодержащие полиэфиры);

3) полиэфиры, боковые цепи которых соединены с фосфором связью

С—О—Р или С—N—Р:

4) полиэфиры, полученные взаимодействием дихлорангидридов арилфосфорных кислот с двухатомными фенолами — табл. 110, стр. 218.

Часть первая

ИСХОДНЫЕ ВЕЩЕСТВА ДЛЯ ПРИГОТОВЛЕНИЯ ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНЫХ ФОСФОРОРГАНИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ

ГЛАВА І

непредельные фосфорорганические соединения

непредельные фосфорорганические (фосфинистые, фосфиновые и тиофосфиновые) кислоты и их производные

Свободные кислоты

Непредельные фосфинистые кислоты мало изучены.

Аллилфосфинистая кислота была синтезирована Плецем [4] взаимодействием аллилдихлорфосфита и иодистого аллилмагния с последующим разложением образующегося комплекса водой.

Немногочисленные α,β-алкенилфосфинистые кислоты получены гидролизом соответствующих хлорангидридов [5] или продуктов реакции

уксусной кислоты, треххлористого фосфора и олефинов [6].

Простейшая непредельная фосфиновая кислота — винилфосфиновая (фосфорный аналог акриловой кислоты) — получена совсем недавно Кабачником и Медведь [7] и независимо от них Шиммельшмидтом и Денком [8] гидролизом соответствующего хлорангидрида

$$CH_2 = CHPOCl_2 \xrightarrow{H_2O} CH_2 = CHPO (OH)_2.$$

Многочисленные α, β-непредельные фосфиновые кислоты были синтезированы Маршем и Гарднером [9], Харнистом [10], Булле [11], Бергманом и Бонди [12—15], а позже Косолаповым и Губером [16]. Эти авторы
исследовали присоединение пятихлористого фосфора к разнообразным
несимметричным углеводородам этиленового и ацетиленового рядов. Продукты присоединения — кристаллические белые или желтоватые вещества, дымящие на воздухе, — подвергались гидролизу, причем эта реакция обычно сопровождалась отщеплением хлористого водорода и получались замещенные винил- и β-хлорвинилфосфиновые кислоты. Последние
при обработке их щелочью в ряде случаев давали ацетиленилфосфиновые
кислоты, а иногда — ацетиленовые углеводороды [17]. Общие схемы
этих превращений можно представить следующим образом:

$$RCH = CH_2 + 2PCl_5 \rightarrow RCHCl - CH_2PCl_4 \cdot PCl_5 \xrightarrow{7H_2O}$$

$$\rightarrow RCH = CHPO (OH)_2 + H_3PO_4 + 10HCl$$

$$RC \equiv CH + 2PCl_5 \rightarrow RCCl = CH - PCl_4 \cdot PCl_5 \xrightarrow{7H_8O}$$

$$\rightarrow RCCl = CHPO (OH)_2 + H_3PO_4 + 9HCl$$
 $RC \equiv C - PO (OH)_2$ или $RC \equiv CH + H_3PO_4 + KCl$

Другой способ получения непредельных фосфиновых кислот был найден Конантом и сотрудниками, изучавшими присоединение треххлористого фосфора к альдегидам и кетонам. Гидролиз получающихся продуктов присоединения приводил в случае альдегидов к α-оксифосфиновым кислотам, кетоны же, кроме этих кислот, часто давали непредельные кислоты [17, 18], образование которых Конант пояснял следующей схемой:

$$C_6H_5COCH_3 + PCl_3 \rightarrow [продукт присоединения] \xrightarrow{3H_2O}$$
 $C_6H_5 \qquad PO (OH)_2 \qquad C_6H_5 \qquad PO (OH)_2$
 $CH_2 \qquad OH \qquad CH_3 \qquad CI$
 $CH_3 \qquad CH_3 \qquad CI$

(Предложенный Конантом механизм взаимодействия карбонильных соединений с треххлористым фосфором встретил ряд существенных возражений со стороны Кабачника и сотрудников, к работам которых [19—24] мы отсылаем интересующихся этой темой.)

Галоидирование некоторых непредельных кетофосфиновых кислот [25] с последующей обработкой получающихся дигалоидных производных спиртовой щелочью приводит к непредельным фосфиновым кислотам, содержащим галоид в а-положении к кетогруппе [26]:

$$\begin{array}{c} C_6H_5CH-CH_2COCH=CH-C_6H_5+Br_2\rightarrow\\ PO\ (OH)_2\\ \\ \rightarrow C_6H_5CH\ [PO\ (OH)_2]-CH_2COCHBr-CHBr-C_6H_5 \xrightarrow{KOH}\\ \\ \rightarrow C_6H_5CH\ [PO\ (OH)_2]\ CH_2COCBr=CH-C_6H_5+KBr+H_2O. \end{array}$$

Замещенные винилфосфиновые кислоты были получены термическим дегидрогалоидированием (в вакууме) предельных галоидсодержащих фосфиновых кислот [17], дегидратацией а-оксифосфиновых кислот [27], а также гидролизом хлорангидридов непредельных фосфиновых кислот [28].

Аллилфосфиновую кислоту выделили (в виде нечистой калиевой соли). Парфентьев и Шафиев дегидробромированием γ-бромпропилфосфиновой кислоты [29].

При взаимодействии треххлористого фосфора с ацетоном в присутствии AlCl₃ Михаэлис [30] синтезировал интересный хлорангидридоэфир, принисав ему следующее строение:

$$(CH_3)_2C - O - PCl$$
 $CH - CO - CH_3$

Однако впоследствии Дрэйк и Марвел [31], синтезировав это же соединение другим путем, нашли, что его строение отвечает иной формуле. именно циклического непредельного хлорангидрида, дающего при гидролизе соответствующую циклическую же кислоту

$$(CH_3)_2C - CH = C - CH_3$$

$$O = P - O$$

$$C$$

В этом хлорангидриде фосфор пятивалентен, а не трехвалентен, как предполагал Михаэлис. (Позже формула Дрэйка и Марвела была доказана Аншютцем и сотрудниками [32].) Другие соединения такого типа были выделены Дрэйком и Марвелом при изучении взаимодействия непредельных кетонов с треххлористым фосфором и алкилдихлорфосфинами [31].

Некоторые фосфорорганические непредельные кислоты представляют собой кристаллические вещества, другие - сиропы или масла. Самостоятельного значения они обычно не имеют, но могут служить для идентификации соответствующих эфиров.

Винилфосфиновая кислота и ее ангидрид
$$CH_2 = CHPO(OH)_2$$
 и $\begin{pmatrix} OH \\ CH_2 = CHP \end{pmatrix}_2 O$ [7]
$$^0 OH \\ CH_2 = CHPOCl_2 + 4H_2O \rightarrow 2CH_2 = CHPO (OH)_2 \xrightarrow{-H_2O} \begin{pmatrix} OH \\ CH_2 = CHP \end{pmatrix}_2 O$$

4,35 г (0,03 моля) хлорангидрида винилфосфиновой кислоты прибавляли постепен-4,35 ε (0,03 моля) хлорангидрида винилфосфиновой кислоты приоавляли постепенно при охлаждении к 9 μ воды. От полученного раствора отгоняли воду и соляную кислоту. Осадок высушивали над пятиокисью фосфора и щелочью до постоянного веса. Получали 3 ε (около 93% от теорет.) винилфосфиновой кислоты — сиропообразная жидкость; n_D^{20} 1,4737; d_4^{20} 1,3888. При перегонке винилфосфиновой кислоты в высоком вакууме получается, видимо, ее ангидрид: т. кип. $235-240^\circ$ (6 $\cdot 10^{-4}$ μ); n_D^{20} 1,4851; d_4^{20} 1,4022.

β-Стирилфосфиновая кислота С₆H₅CH=CHPO(OH)₂ [16]

$$C_6H_5CH = CH_2 + 2PCl_5 \rightarrow C_6H_5CHCl - CH_2PCl_4 \cdot PCl_5 \xrightarrow{7H_2O} C_6H_5CH = CHPO (OH)_2 + 10HCl + H_3PO_4$$

Раствор 52,1 г (0,5 моля) стирола в 500 мл сухого бензола обрабатывали 68,7 г (0,5 моля) треххлористого фосфора. Через раствор пропускали сухой хлор при сильном перемешивании смеси и ее охлаждении в ледяной бане. Через 5 час. смесь стала желтоватой благодаря присутствию свободного хлора. В это время смесь представляла собой суспензию (напоминающую крем) продукта присоединения РСІ_в к стиролу в бензоле. Продукт реакции гидролизовали 200 г льда, после чего испарением бензольного слоя получили 32,9 г (35,7%) β-стирилфосфиновой кислоты с т. пл. 140—144°.

Фильтрат от осадка кислоты содержал 43,4 ϵ (49,6% от теорет.) дихлорстирола [тяжелое масло с т. кип. 105—120° (10,5 мм), n_D^{25} 1,5553].

β-Стирилфосфиновую кислоту очищали медленным добавлением се раствора в разбавленном едком натре к теплому разбавленному раствору соляной кислоты при перемешивании. Перекристаллизация из горячей воды дала продукт с т. пл. 154,5—155°; бесцветные блестящие пластинки.

Свойства непредельных фосфорорганических кислот приведены в табл. 1—6.

Таблица 1 Непредельные фосфинистые кислоты RP(OH)₂ или RPHOH

		· · ·	
R	Т. пл., °C	Литература	
$CH_2 = CHCH_2 -$	Разлагается при 120	[4]	
${ m C_8H_{15}-\!$	Масло	[5]	
$C_6H_5CH = CH -$	Масло 74—75	[5]	

Таблица 2

а, β-Непредельные фосфиновые кислоты с али ратическими и циклоалифатическими радикалами RPO(OH)₂

радиналами 111 0(011)2				
R	Т. пл., °С	Литература		
$CH_2 = CH -$	Жидкость *	[7]		
$CH_2 = CH - $ (ангидрид)	Жидкость **	[7]		
C1CH = CH — (анилиновая соль)	192—193	[33]		
$CH_2 = C(CH_3) -$	Белая гигроскопиче- ская масса	[28]		
$C_4H_9CCl = CH -$ (анилиновая соль)	163—164	[33]		
$C_5H_{11}CC1 = CH -$	Масло	[14]		
(CH3)3CCH2C(CH3) = CH -	104—105	[16]		
$C_{16}H_{33}$ $C = CH - CH$	35—40	[28]		
СН- СН ₈ -С-СН ₃ (анилиновая соль)	195—1 96	[27]		
$C_{10}H_{15}$ — (камфен); видимо два стерсоизомера	184 (полугидрат); раз- лагается при 167°	[9]		
C ₁₀ H ₁₄ Cl — (хлорфенхен)	196	[34]		
20		1		

^{*} n_D^{20} 1,4737; d_4^{20} 1,3888.

^{••} Т. нип. 235—240° (6·10-4 мм); n_D^{20} 1,4851; d_*^{20} 1,4022.

α, β-Непредельные фосфиновые кислоты, имеющие в цепи ароматические радикалы

Формула	Т. пл., °С	Литература
RPO(OH) ₂		
R	·	
$CH_2 = C(C_6H_5) -$	112—113	[17]
$BrCH = C(C_0H_5)$	133—135	[17]
$C_6H_5CH=CH$	146; 154,5-155	[16]
$C_6H_5CCl=CH-$ (анплиновая соль)	191	[33]
$2-ClC_6H_4CH = CH -$	187	[14]
$3\text{-ClC}_6H_4CH = CH -$	168	[13]
$2\text{-CH}_3\text{OC}_6\text{H}_4\text{CCl} = \text{CH} -$	125—127	[14]
$4\text{-CH}_3\text{OC}_6\text{H}_4\text{CCl} = \text{CH} -$	105	[14]
$C_6H_5C(CH_3) = CH -$	95	[12]
$C_6H_5CH_2CC1 = CH -$	179 (вместе с изомером 154)	[14]
$2,4-(CH_3)_2C_6H_3CH = CH -$	142—143	[16]
$4-C_2H_5C_6H_4CH = CH -$	138—140	[16]
$2,4,6-(CH_8)_3C_6H_2CH = CH -$	176—178	[16]
2-(CH3)3CC6H4CH = CH -	188189	[16]
4-(CH3)3CC6H4CH = CH -	150,5—151,5	[16]
$(C_6H_5)_2C = CH -$	167	[12]
$2 \cdot C_6 H_5 C_6 H_4 CH = CH -$	186—188	[16]
$3-C_6H_5C_6H_4CH = CH -$	156—157,5	[16]
$4-C_6H_5C_8H_4CH = CH -$	193—193,5	[16]
$(4-\text{ClC}_6\text{H}_4)_2\text{C} = \text{CH} -$	158—159	[13]
C_6H_5 $2-FC_6H_4$ $C=CH-$	180	[13]
$\frac{C_6H_5}{4\text{-ClC}_6H_4}C = CH -$	181	[13]
$C_6H_5 C = CH -$	145	[13]
$ \begin{array}{c} 4-\text{CIC}_{6}\text{H}_{4} \\ 4-\text{CH}_{3}\text{OC}_{6}\text{H}_{4} \end{array} $ $C = \text{CH} - $	132—133	[13]
$\frac{C_6H_8}{2\text{-}CH_8C_6H_4}C = CH -$	154	[15]
$C_{6}H_{4}$ $C = CH - CH - C$	201	[13]

Формула	Т. пл., °С	Литература
$ \begin{array}{c} $	Аморфная масса	[13]
$(HO)_2OP-CH=C-CH=CH-PO(OH)_2$	240	. [13]
RPO(OH) ₂ R		
	184	[12]
$2-C_{10}H_7CH = CH -$	181,5—182	[16]
$ \begin{array}{c} C_6 H_5 \\ 1 - C_{10} H_7 \end{array} $ C = CH -	188	[15]
$C_{8}H_{5} > C = CH - $	220	[15]
CH = CH -	Разлагается при 200—205	[16]

 $\begin{tabular}{ll} T аблица 4 \\ $\beta, γ-Непредельные фосфиновые кислоты \\ \end{tabular}$

Формула	Т. пл., °С	Литература
CH ₂ =CHCH ₂ PO(OH) ₂	Масло	[29]
$CH_3C = CHC(CH_3)_2P(O)OH$ (строение предположительное)	143—144	[31]
$C_{6}H_{5}C = CHCHP(O)OH$ $C_{6}H_{5}CO$	197—198	[31]
C_6H_5CO $C_6H_5C = CHCHP(O)OH$	169—170	[30]
$C_6H_5CH = CH$ $C_6H_5COCH_2$ $C_6H_5COCH_2$ $CHPO(OH)_2$	159—161	[26]
$C_6H_5CH=CH$ $C_6H_5COCH_2CHP(O)OH$ C_6H_5	200	[26]

Таблица 5 Другие непредельные фосфиновые кислоты с одной двойной связыю

Формула	Т. пл., °С	Литература
$C_6H_5CH = CHCOCH_2CH(C_6H_5)PO(OH)_2$	108	[25]
$C_6H_5CH = CBrCOCH_2CH(C_6H_5)PO(OH)_2$	130—132	[26]
$C_6H_5CH = CHCOCH_2CH(C_6H_5)P(O)OH$ C_6H_5	235—236	[26]
$C_6H_5CH = CBrCOCH_2CH(C_6H_5)P(O)OH$ C_6H_5	200	[26]

Таблица 6 Непредельные фосфиновые кислоты с двумя двойными связями и с тройной связью $RPO(OH)_2$

R	Т. пл., °С	Литература	
СН ₂ =СНССІ=СН— (анилиновая соль)	186	[33]	
$C_6H_5CH = CHCH = CH -$	192	[13]	
	188—189	[12]	
C_6H_5-CH			
O	194	[12]	
	192	[12	
$\mathrm{CH_3OC_6H_4}$ — $\mathrm{\ddot{C}H}$	and the state of t	And the second	
$C_6H_5C \Longrightarrow C$	142	[14]	
$2-ClC_{\bullet}H_{\bullet}C == C -$	134	[14]	

Хлорангидриды непредельных фосфорорганических кислот

Такие хлорангидриды, имея подвижный атом хлора в молекуле, являются важными промежуточными продуктами, от которых легко нерейти к самим кислотам, их эфирам, амидам и т. д.

Методы синтеза хлорангидридов ненасыщенных фосфиновых и тис-

фосфиновых кислот весьма разнообразны.

Хлорангидрид винилфосфиновой кислоты был получен Кабачником и Медведь каталитическим дегидрохлорированием хлорангидрида β-хлор-

этилфосфиновой кислоты над хлористым барием при 330—340° [7]:

$$CICH_2CH_2POCl_2 \xrightarrow{-HCl} CH_2 = CHPOCl_2$$
,

а также Шиммельшмидтом и Денком обработкой эфиров винилфосфиновой кислоты пятихлористым фосфором [35]:

$$CH_2 = CHPO(OR)_2 + 2PCl_b \rightarrow CH_2 = CHPOCl_2 + 2POCl_3 + 2RCl_{\bullet}$$

Хлорангидрид винилтиофосфиновой кислоты синтезирован Кабачником и Медведь обработкой триэтиламином хлорангидрида β-хлорэтил-

тиофосфиновой кислоты [36].

Одним из общих способов получения хлорангидридов непредельных фосфорорганических кислот является присоединение пятихлористого фосфора к различным непредельным веществам с дальнейшей обработкой получающихся продуктов сернистым газом, пятиокисью фосфора, пятисернистым фосфором, сероводородом или, наконец, фосфором и серой по следующим схемам:

$$RCH = CH_2 + 2PCl_5 \rightarrow RCHClCH_2PCl_4 \cdot PCl_5$$

$$\begin{array}{c} 6SO_2 \rightarrow 3RCH = CHPOCl_2 + 3POCl_3 + 6SOCl_2 + 3HCl \\ \hline 2P_2O_5 \rightarrow 3RCH = CHPOCl_2 + 7POCl_3 + 3HCl \\ \hline 3RCHClCH_2PCl_4 \cdot PCl_5 \rightarrow 3RCH = CHPSCl_2 + 7PSCl_3 + 3HCl \\ \hline 6H_2S \rightarrow 3RCH = CHPSCl_2 + 3PSCl_3 + 15HCl \\ \hline 4P \rightarrow 3RCH = CHPCl_2 + 7PCl_3 + 3HCl \\ \hline \downarrow S \ (\text{или } P_2S_5) \\ \hline 3RCH = CHPSCl_2 \\ \hline \end{array}$$

Образующиеся хлорангидриды являются обычно бесцветными прозрачными жидкостями, медленно гидролизующимися на воздухе, растворимыми во многих органических растворителях. Очищаются перегонкой в вакууме. Несколько таких хлорангидридов описано в патенте Вудстока [37].

Обстоятельное исследование приведенной выше реакции с непредельными алифатическими и ароматическими углеводородами и простыми виниловыми эфирами осуществлено Анисимовым, Колобовой и Несменновым. Ими были синтезированы многочисленные хлорангидриды алкил-, арил-, алкокси- и ароксивинилфосфиновых и тиофосфиновых кислот [38—44] общего вида RCH = CHPXCl₂ и ROCH = CHPXCl₂, где R— алкил или арил, а X— кислород или сера.

Диеновые углеводороды образуют в этих условиях хлорангидриды

Диеновые углеводороды образуют в этих условиях хлорангидриды γ , δ -непредельных хлорсодержащих фосфиновых кислот [43, 44], например:

$$\begin{aligned} \mathrm{CH_2} &= \mathrm{CH} - \mathrm{CH} = \mathrm{CH_2} + 2\mathrm{PCl_5} \rightarrow \mathrm{CH_2} = \mathrm{CH} - \mathrm{CHCl} - \mathrm{CH_2PCl_4} \cdot \mathrm{PCl_5} \\ &\rightarrow \mathrm{CH_2} = \mathrm{CH} - \mathrm{CHCl} - \mathrm{CH_2POCl_2} + \mathrm{POCl_3} + 2\mathrm{SOCl_2}. \end{aligned}$$

Метод получения хлорангидридов алкенилфосфинистых и тиофосфиновых кислот был недавно опубликован Уолшем и сотрудниками. Они обрабатывали фосфором (при каталитическом действии иода) продукты присоединения пятихлористого фосфора к олефинам. При этом образовывались (см. схему на стр. 20) дихлорангидриды алкенилфосфинистых кислот [5, 45]. Последние легко присоединяли серу, переходя таким образом в хлорангидриды алкенилтиофосфиновых кислот [5, 46].

Несколько лет назад был опубликован способ получения хлорангидридов алкилфосфиновых кислот взаимодействием хлористых алкилов с треххлористым фосфором в присутствии AlCl₃. Образовавшийся при

этом комплекс осторожно разлагался водой [47, 48]

$$PCl_{3} + RCl + AlCl_{3} \rightarrow [RPCl_{3}]^{+} \bullet [AlCl_{4}]^{-} \xrightarrow{H_{2}O} [HAlCl_{4} + RPCl_{3} \cdot OH]$$

$$AlCl_{3} + HCl \quad RPOCl_{2} + HCl$$

Из хлористого аллила таким путем был получен хлорангидрид аллил-

фосфиновой кислоты.

Соборовский, Зиновьев и Энглин [49, 50] в СССР, а также Клэйтон и Иенсен [51] в США, независимо друг от друга, разработали новый метод синтеза хлорангидридов алкилфосфиновых кислот, заключающийся во взаимодействии кислорода со смесью углеводорода и треххлористого фосфора:

$$RH + 2PCl_3 + O_2 \rightarrow RPOCl_2 + POCl_3 + HCl_4$$

Применяя ацетиленовые углеводороды, Зиновьев, Мулер и Соборовский [33] получили ряд пепредельных хлорангидридов, содержащих в углеводородной части молекулы хлор:

$$RC \equiv CH + 2PCl_3 + O_2 \rightarrow RCCl = CH - POCl_2 + POCl_3$$

И

$$CH_2 = CH - C \equiv CH + 2PCl_3 + O_2 \rightarrow CH_2 = CHCCl = CH - POCl_2 + POCl_3$$

Наконец, можно получать хлорангидриды α, β-ненасыщенных фосфиновых кислот, обрабатывая сами кислоты пятихлористым фосфором [28].

Хлорангидрид изооктенилфосфинистой кислоты C₄H₁₅PCl₂ [5]

$$3C_8H_{18} + 6PCl_5 \rightarrow 3HCl + 3C_8H_{15}PCl_4 \cdot PCl_8 \xrightarrow{4P} 3C_8H_{15}PCl_{23} + 7PCl_8$$

 $428\ z$ диизобутилена (3,2 моля) прибавляли по каплям в течение трех часов при 0° в хорошо перемешивающуюся суспензию $417\ z$ (2 моля) интихлористого фосфора в $750\$ мл бензола. Происходила экзотермическая реакция с выделением хлористого водорода. Затем колбу промывали током углекислого газа, в нее добавляли (также при перемешивании) раствор $41,3\ z$ (1,33 моля) белого фосфора с $8\$ мл сероуглерода и $0,2\$ z иода. Далее смесь постепенно нагревали до 20° и реакцию продолжали до тех пор, пока не прореагировала вся твердая масса. Продукт выделяли перегонкой. Получали $281\ z$ (66% от теорет.); т. кип. $70-72^{\circ}$ ($3\$ мм); n_D^{25} 1,5035.

Хлорангидрид винилфосфиновой кислоты CH₂== CHPOCl₂ [7]

$$ClCH_2CH_2POCl_2 \xrightarrow{-HCl} CH_2 = CHPOCl_2$$

 $45,4~e~(0,25~{\rm моля})$ хлорангидрида β -хлорэтилфосфиновой кислоты в течение $4~{\rm час.}$ по каплям прибавляли в кварцевую трубку, наполненную безводным хлористым барием (частицы размером $1-2~{\rm мм}$) и нагретую до $330-340^{\circ}$. Сконденсированный продукт реакции дважды фракционировали в вакууме. Получили 30,8~e~(85% от теорет.) хлорангидрида винилфосфиновой кислоты. Т. кип. $69-71^{\circ}$

(21 мм); n_D^{20} 1,4808; $d_{\bf 4}^{20}$ 1,4092. Дегидрохлорирование при более низкой температуре вело к уменьшению выходов продукта реакции.

Хлорангидрид аллилфосфиновой кислоты
$$CH_2 = CHCH_2POCl_2$$
 [48] $CH_2 = CHCH_2Cl_3 + AlCl_3 \rightarrow [CH_2 = CHCH_2PCl_3]^+ \cdot [AlCl_4]^- \xrightarrow{4H_2O} \rightarrow CH_2 = CHCH_2POCl_2 + Al (OH)_3 + 5HCl$

Хлористый аллил добавляли к предварительно приготовленной суспензии хлористого алюминия в треххлористом фосфоре (молярные соотношения $CH_2=CHCH_2Cl:$ $PCl_3:AlCl_3=0.25:1.0:0.5$), и смесь перемешивали 30 мин. при $40-50^{\circ}$. Затем образовавшийся комплекс разбавляли 5—10 объемами хлористого метилена, полученную смесь охлаждали до -20° добавлением твердой углекислоты и в нее при сильном перемешивании постепенно добавляли 4,5 моля воды до тех пор, пока образовывающаяся суспензия молочного вида не коагулировала. Раствор быстро отфильтровывали, отгоняли растворитель, и хлорангидрид перегоняли в вакууме. Выход (по PCl_3) 53%. Т. кип. 55° (3 мм).

Хлорангидрид (2-хлорбутен-3)-4-фосфиновой кислоты CH_2 = $CHCHClCH_2POCl_2$ [43] CH_2 =CH — CH = CH_2 + $2PCl_5$ \rightarrow CH_2 = CH — $CHClCH_2PCl_4$ · PCl_5 $\xrightarrow{2SO_2}$ \rightarrow CH_2 = $CHCHClCH_2POCl_2$ + $POCl_3$ + $2SOCl_2$

В трехгорлую колбу, снабженную механической мешалкой, холодильником и газоотводной трубкой, помещали 208 г изтихлористого фосфора и 250 мл абсолютного бензола. При перемешивании и охлаждении льдом пропускали дивинил в количестве 85-90 г. По окончании пропускания дивинила образовывалась слегка желтовая кристаллическая масса, которую оставляли на ночь. На следующий день кристаллический продукт присоединения к дивинилу подвергали действию сернистого газа до полного растворения кристаллического продукта. После отгонки растворителя, хлористого тионила и хлорокиси фосфора остаток разгоняли в вакууме при 2 мм. Выделялось 114 г хлорангидрида (90% от теорет.) с т. кип. 103-105° (2 мм); n_D^{20} 1,5200; d_A^{20} 1,4452.

Хлорангидрид 2-хлорбутадиен-1,3-фосфиновой кислоты CH_2 =CHCCl= $CHPOCl_2$ [33] CH_2 =CHC $\equiv CH$ $\leftarrow CH$ $\rightarrow CH_2$ $\rightarrow CH_2$

Через смесь 26 ε (0,5 моля) винилацетилена и 137,5 ε (1 моль) треххлористого фосфора пропускали при температуре около —20° кислород со скоростью 4 ι /час. Пропущено 36 ι кислорода. После отгонки хлорокиси фосфора из остатка выделяли 15,5 ε (15,8% от теорет.) вещества, кипевшего при 70—75° (2,5 ι). Повторно вещество перегоняли при 71—73° (4 ι), ι 0 1,5291; ι 3 1,4686.

Хлорангидрид винилтиофосфиновой кислоты $CH_2 = CHPSCl_2$ [36] $ClCH_2CH_2PSCl_2 + N$ (C_2H_5)3 $\rightarrow CH_2 = CHPSCl_2 + N$ (C_2H_5)3 $\rightarrow CH_2 = CHPSCl_2 + N$ (C_2H_5)3 $\rightarrow CH_2 = CHPSCl_2 + N$ (C_2H_5)3 $\rightarrow CH_2 = CHPSCl_3 + N$ (C_2H_5)3 $\rightarrow CH_3 = CHPSCl_3 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_3 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)3 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)4 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)4 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)4 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$ (C_3H_5)4 $\rightarrow CH_5 = CHPSCl_5 + N$

К раствору 19,8 г (0,1 моля) хлорангидрида β -хлорэтилтиофосфиновой кислоты в 70 мл серного эфира прибавляли по каплям при перемешивании при температуре около 0° 10,1 г (0,1 моля) триэтиламина. Затем смесь перемешивали 30 мин. при 0°, 1 час при постепенном повышении температуры от 0 до $+20^{\circ}$ и 1 час — при 40°. Солянокислый триэтиламин отфильтровывали и промывали растворителем, фильтрат промывали холодной 1%-ной соляной кислотой и холодной водой. Затем от фильтрата отгоняли растворитель, а остаток перегоняли в вакууме. Выход хлорангидрида винилтиофосфиновой кислоты 9,5 г (59% от теорет.). Т. кип. 54—55° (12 мм); n_D^{20} 1,5623; d_4^{20} 1,3954.

Хлорангидрид изооктенилтиофосфиновой кислоты C_8H_{15} PSCl₂ [5] $C_8H_{15}PCl_2 + S \rightarrow C_8H_{15}PSCl_2$

Смесь хлорангидрида изооктенилфосфинистой кислоты с серой (в эквимол екулярном соотношении) перемешивали и нагревали при 175° пока не началась экзотермическая реакция, во время которой температуру смеси поддерживали равной 175°. После окончания реакции смесь нагревали (также до 175°) еще 10 мип., затем охлаждали, и

продукт реакции перегоняли. Выход 87% от теорет. Т. кип. 95—100° (2 мм); n_D^{25} 1,5534.

Свойства хлорангидридов непредельных фосфорорганических кислот приведены в табл. 7—10.

Таблица 7 Хлорангидриды непредельных фосфинистых кислот RPCl₂

R	Т.'кып., °С (мм)	n_D^{25}	Выход, %	Литература
${ m CH_3C(CH_3) = CH -} $ (продукт, видимо, не индивидуальный)	98—104 (100)	1,5087		[5]
$C_8H_7CH=CH-$	100—102 (100)	1,5028		[45]
C_8H_{15} — (строение строго не доказано)	70—72 (3)	1,5035	66	[5]
$C_6H_5CH = CH -$	135—138 (8)	1,63 50	53,6	[5]
	104—105 (1)		27,6	[5]

Таблица 8 Хлорангидриды α, β-непредельных фосфиновых кислот RPOCl₂

R	Т. кип., *С (мм)	n_D^{20}	d_{4}^{20}	Выход,	Лите- ратура
$CH_2 = CH -$	67—69 (21)	1,4808	1,4092	85,6	[7]
ClCH = CH -	60-61 (1)	1,5065	1,5605		[33]
$CH_3OCH = CH -$	76 (1,5)	1,5052	1,4186	11	[38]
$C_2H_5OCH = CH -$	84 (2)	1,4969	1,3221	87	[38]
$C_2H_5SCH = CH -$	117 (2)	1,5720	1,3938	68	[42]
$CH_3OC_2H_4OCH = CH -$	115 (2)	1,4991	1,3200	95	[40]
$C_2H_5OC_2H_4OCH = CH -$	123 (2)	1,4920	1,2881	97	[40]
$C_4H_9OC_2H_4OCH = CH -$	142 (2)	1,4869	1,2133	90	[40]
$C_3H_7OCH = CH -$	101 (3)	1,4945	1,2823	78	[38]
i-C ₃ H ₇ OCH = CH $-$	52—53*			76	[38]
$C_4H_9OCH = CH -$	107,5(2)	1,4926	1,2384	81	[38]
$C_4H_9SCH = CH -$	120—122 (1)	1,5505	1,2845	82	[42]
i-C ₄ H ₉ OCH = CH $-$	96 (1)	1,4900	1,2318	78	[38]
i-C ₅ H ₁₁ OCH = CH $-$	112 (1)	1,4876	1,2058	95	[38]
$C_6H_{18}OCH=CH$	126 (2)	1,4890	1,2083	92	[38]
$C_6H_5OCH = CH -$	131 (2)	1,5708	1,3710	75	[38]

R	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход. %	Лите- ратура
$CH_2 = C(CH_3)$ —	82,5—86 (32); 83 (30)			.55	[28]
$(CH_3)_2C = CH - \cdot$	99—101 (17)		1,302	80	[37]
$C_4H_9CCl = CH -$	96—97 (2,5)	1,4981	1,3283		[33]
$(CH_3)_3CCH_2C(CH_3) = CH -$	128—129 (13)		1,129(25°)	75	[37]
$C_6H_5CH = CH -$	182—184 (18); 71—72*			81 96	[37] [41]
$C_6H_5CCl = CH -$	142,5—143,5 (1) 121—123 (25); 58—59*	1,6175	1,4675	8 0	[41] [33]
	7374*			62	[41]

^{*} Температура плавления.

Таблица 9 **Хлора**нгидриды других непредельных фосфиновых кислот

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Лите- ратура
$CH_2 = CHCH_2POCl_2$	55 (3)			53	[48]
$CH_3 - C = CHC(CH_3)_2PC!$	235; 154 (100); 35—36*				[30]
$\mathrm{CH_2} = \mathrm{CHCHClCH_2POCl_2}$	103-105 (2)	1,5200	1,4452	90	[43]
$\mathrm{CH_2} = \mathrm{C}(\mathrm{CH_3})\mathrm{CHClCH_2POCl_2}$	107—108 (2)	1,5230	1,3918	90	[44]
$CH_2 = CHCCl = CHPOCl_2$	71—73 (4)	1,5291	1,4686		[33]
$\mathrm{CH_2} = \mathrm{CClCCl} = \mathrm{CHPOCl_2}$	106 (1);	1,5400	1,5673		[52],
и $CHCl = CHCCl = CHPOCl_2$ (видимо смесь)	153—154 (10)	,			
$CH_2 = C(CH_2Cl)CCl = CHPOCl_2$	133 (1)	1,5405	1,4975		[52]
и $CHCl = C(CH_3)CCl = CHPOCl_2$ (видимо смесь)					

^{*} Температура плавления.

Хлорангидриды α, β-непредельных тиофосфиновых кислот RPSCl₂

R	Т. квп., °С (мм)	n_D^{20}	d_{4}^{20}	Выход, %	Лите- ратура
$CH_2 = CH -$	54-55 (12)	1,5623	1,3954	68	[36]
$C_2H_5OCH = CH -$	84 (2)	1,5422	1,3334	74	[39]
$CH_3OC_2H_4OCH = CH -$	113 (2)	1,5413	1,3364	76	[40].
$C_2H_5OC_2H_4OCH = CH -$	120 (2)	1,5330	1,2887	85	[4 0]
$C_4H_9OC_2H_4OCH = CH -$	137 (2)	1,5100	1,2210	86	[40]
i-C ₃ H ₇ OCH = CH $-$	92 (2)	1,5224	1,2684	75	[39]
$C_4H_9OCH = CH -$	105 (2)	1,5234	1,2471	77	[39]
$C_6H_{18}OCH = CH -$	128 (2)	1,5255	1,1841	60	[39]
$C_6H_5OCH = CH -$	130 (1)	1,6086	1,1670	80	[39].
$CH_3C(CH_3) = CH -$	115—125 (30)	1,5558		79	[5],
${ m C_8H_{15}-\!$	95—100 (2)	1,5334 (25°)		87	[5];
$C_6H_5CH = CH -$	130 (2)	1,6439	1,3533	91	[39]

Амиды непредельных фосфорорганических кислот

Замещенные амиды алкенилфосфиновых кислот общей формулы RPO(NR'R")₂, где R — непредельный радикал, а R' и R" — предельные радикалы или водород, были получены взаимодействием соответствующих дихлорангидридов алкенилфосфиновых кислот с аммиаком, аминами, хлоргидратами аминов [7, 28, 53—58] или этиленимином в присутствии триэтиламина [59].

Замещенные алкиламиды алкенилфосфиновых кислот представляют собой густые жидкости, перегоняющиеся в вакууме. Они устойчивы при хранении, растворимы во многих органических растворителях; в водебольшинство из них нерастворимо (кроме соединений с этилениминными группами).

Тетраметилдиамид винилфосфиновой кислоты CH_2 = $CHPO[N(CH_3)_2]_2$ [7] CH_2 = $CHPOCl_2 + 4 (CH_3)_2NH \rightarrow CH_2$ = $CHPO[N (CH_3)_2]_2 + 2 (CH_3)_2NH \rightarrow HOI$

Раствор 7,7 г (0,172 моля) диметиламина в 50 мл серного эфира постепенно прибавляли к 6 г (0,043 моля) хлорангидрида винилфосфиновой кислоты при перемешивании и поддерживании температуры в реакционной смеси около —12°. После отделения осадка и отгонки растворителя остаток фракционировали. Получали 4,2 г (52% от теорет.) тетраметилдиамида винилфосфиновой кислоты. Т.кип. 82° (3 мм); n_D^{20} 1,4732; d_4^{20} 1,0257.

Тетраметилдиамид β-фенилвинилфосфиновой кислоты $C_6H_5CH=CHPO$ [N(CH₃)₂]₂ [58]. $C_6H_5CH=CHPOCl_2+4$ (CH₃)₂NH \rightarrow C₆H₅CH = CHPO [N (CH₃)₂]₂ + 2 (CH₃)₂NH \rightarrow HCl-

К 100 мл охлажденной смеси, состоящей из 70 мл петролейного эфира и 30 мл бензола, прибавляли 9 г диметиламина и при перемешивании по каплям туда же приливали 11,05 г дихлорангидрида β-фенилвинилфосфиновой кислоты. После прибавления всегоколичества хлорангидрида перемешивание продолжали еще 2 часа. На утро реакционную смесь прогревали на водяной бане при 30—35° в течение 2 час. Осадок отфильтровывали и двукратно промывали нетролейным эфиром. Фильтрат обрабатывали небольшими порциями насыщенного раствора щелочи для удаления следов хлоргидрата диметиламина, просушивали над прокаленным поташом и разгоняли. Выделяли 6 г вещества (50,8% от теорет.) с т. кип. 180° (2 мм); n_D^{20} 1,5665; d_4^{20} 1,0818.

Свойства амидов непредельных фосфорорганических кислот приведены в табл. 11 и 12.

 $\label{eq: Table problem} \mbox{Таблица 11} \\ \mbox{ Амиды α, β-непредельных фосфиновых кислот }$

•	ормуна	Т. кин., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход,	Лите- ратура
CH ₂ =CHPO[N(C	$[\mathrm{CH_3})_2]_2$	82 (3)	1,4732	1,0257	52	[7]
ROCH=CHP(O)	R_{2}'					
${f R}$	R′					
C ₂ H ₅ — —	N (CH ₃) ₂	108 (1)	1,4780	1,0401	57	[54]
C_2H_5 —	$N (C_2H_5)_2$	126,5(2)	1,4755	1,0950	59	[54]
C ₂ H ₅ — —	NC_5H_{10}	60-61*				[54]
C_2H_5 — —	$N (C_4H_9)_2$	172(2)	1,4680	0,9399		[54]
$C_2H_5SCH = CHF$	PO $[NC_3H_{10}]_2$	62,5*		•	80-82	[42]
ROCH = CHP(C))R ₂ ′					
${f R}$	R′					
$\mathrm{CH_3OC_2H_4}$ —	$-N(CH_3)_2$	144 (2)	1,4808	1,0879	56	[55]
$^{\circ}\mathrm{CH_{3}OC_{2}H_{4}}$ —	$-N(C_2H_5)_2$	153 (2)	1,4765	1,0191	59	[55]
$\mathrm{GH_{3}OC_{2}H_{4}}$ —	- NC ₅ H ₁₀	187 (1)	1,5101	1,1026	84	[55]
$CH_3OC_2H_4$ —	$-N(C_3H_7)_z$	160 (1)	1,4733	0,9932	65	[55
CH ₃ OC ₂ H ₄ —	$-N(C_4H_9)_2$	183 (1)	1,4710	0,9741	75	[55]
${}^{}$ C ₂ H ₅ OC ₂ H ₄ —	N(CH ₃) ₂	143 (2)	1,4770	1,0545	72	[55]
$C_2H_5OC_2H_4$ —	$-\mathrm{N}(\mathrm{C_2H_5})_2$	146 (1)	1,4749	1,0108	78	[5 5]
$C_2H_6OC_2H_4$ —	$-NC_5H_{10}$	185 (2)	1,5062	1,0851	96	[55]
$C_2H_5OC_2H_4$ —	$\mathrm{N}(\mathrm{C_3H_7})_2$	163(2)	1,4721	0,9822	83	[55]
$C_2H_5OC_2H_4$ —	$-N(C_4H_9)_2$	180 (1)	1,4705	0,9579	93	[55]
$C_4H_9OC_2H_4$ —	$-N(CH_3)_2$	175 (2)	1,4758	1,0274	71	[55]
$C_4H_9OC_2H_4$ —	$\operatorname{N}(\mathrm{C_2H_5})_2$	179 (2)	1,4730	0,9948	87	[5 5]
·C ₃ H ₇ —	$-N(CH_3)_2$	105,5(2)	1,4742	1,0182	73	[54]
C ₃ H ₇ —	$-\mathrm{N}(\mathrm{C_2H_5})_2$	132 (2)	1,4709	0,9962	55	[54
C_8H_7 .	$-N(C_3H_7)_2$	172 (2)	1,4678	0,9301		[54]
C ₄ H ₉ —	$-N(CH_3)_2$	116(1)	1,4755	1,0090	50	[54]
C ₄ H ₉ —	$ N(C_2H_5)_{2:}$	130 (2)	1,4729	0,9745	55	[54]
C ₅ H ₁₁ —	$ N(C_4H_9)_2$	192—193 (2)	1,4691	0,9249		[54
C ₆ H ₅ —	$-N(CH_3)_2$	145 (2)	1,4858	1,1199	50	[54]
C ₆ H ₅ —	$\operatorname{N}(\operatorname{C}_2\operatorname{H}_5)_2$	161 (2)	1,5200	1 ,0402	58	[54]

Формула '		Т. кпп., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход,	Лите- ратура
R C ₆ H ₅ — C ₆ H ₅ —	$R' \leftarrow NC_5H_{10} - N(C_4H_{\bullet})_2$	202 (1) 212 (0,5)	1,5528 1,5060	1, 119 3 0,9886		[54] [54]
$CH_2 = C(CH_3) PO [N (CH_3)_2]_2$		76-80 (2-3)	1,4735	0,3000		[54] [28,53] [59]
	$CHPO \left[N \left\langle \begin{matrix} CH_2 \\ I \\ CH_2 \end{matrix} \right]_2$	96 (0,7)			35	fool
$C_6H_5CH = CHPO[N(CH_3)_2]_2$ $C_6H_5CH = CHPO[N(C_2H_5)_2]_2$		180 (2) 103,5*	1,5665	1,0818	50,8 78,4	[58] [58]
	$ ext{HPO[NC}_5 ext{H}_{10}]_2 \ ext{HPO[N(C}_3 ext{H}_7)_2]_2$	135—136*	1,5290	1,0050		[58] [58]
	$HPO[N(C_4H_9)_2]_2$	39-40*	,	,		[58]

^{*} Температура плавления.

Таблица 12 Амиды и амидоэфиры β, γ-непредельных фосфиновых кислот

Т. кип., °С (мм)	Лите-	
	Лите ратур	
171—174 (0,7)	[60]	
151—154(0,7)	[60]	
165—168 (1)	[60]	
164-168 (0,7)	[60]	
162—165 (0,7)	[60]	
189—193 (0,7)	[60]	
167—169 (0,7)	[61]	
167—169 (0,7)	[61	
122—125*	[32]	
102—120 (1,25—2,5)	[62]	
157—170(1)	[62]	
	151—154 (0,7) 165—168 (1) 164—168 (0,7) 162—165 (0,7) 189—193 (0,7) 167—169 (0,7) 122—125* 102—120 (1,25—2,5)	

^{*} Температура плавления.

^{**} Строение кислотной части моленулы строго не доказано.

Эфиры непредельных фосфорорганических кислот и предельных спиртов

Синтезированные любым из описанных выше способов хлорангидриды непредельных кислот фосфора при обработке их предельными спиртами, меркаптанами (иногда в присутствии органических оснований), алкоголятами или меркаптидами превращаются в эфиры или тиоэфиры соответствующих кислот [7, 28, 43, 44, 58—72].

Того же типа эфиры образуются в результате взаимодействия алкилгетрахлорфосфинов со спиртами [73]

$$R' PCl_4 + 3ROH \rightarrow R'PO(OR)_2 + RCl_1' + 3HCl_1$$

где R'— непредельные, а R — предельные радикалы (аналогично получению непредельных кислот при гидролизе алкилтетрахлорфосфинов [12, 14]) или в результате присоединения диалкилфосфористых и тиофосфористых кислот к эфирам фенилпропиоловой кислоты [74]:

ROOC-C
$$\equiv$$
 C - C₆H₅ + HPX (OR)₂ \rightarrow ROOC - CH = C (C₆H₅) PX (OR)₂,

где Х — кислород или сера.

К эфирам непредельных фосфиновых кислот приводит также реакция отщепления элементов галоидводородных кислот, двух атомов галоида или элементов воды от эфиров (соответственно) β-галоидалкил- и β-галоидалкенил- [71, 73, 75—82], дигалоидалкил-[83, 84] или α-оксиалкилфосфиновых кислот [85] по следующей общей схеме:

$$R'CHX - CR''R'''PO(OR)_2 \xrightarrow{-HX(R''X \text{ или } H_2O)} R'CH = CR'''PO(OR)_2,$$

где Х — галоид или водород; В" — галоид, гидроксил или водород.

Диэтилвинилфосфинат $CH_2 = CHPO(OC_2H_5)_2$ [7]

 $\mathrm{CH_2} = \mathrm{CHPOCl_2} + 2\mathrm{C_2H_5OH} + 2\mathrm{C_5H_5N} \rightarrow \mathrm{CH_2} = \mathrm{CHPO} \; (\mathrm{OC_2H_5})_2 + 2\mathrm{C_5H_5N} \cdot \mathrm{HCl}$

7,25 ε (0,05 моля) хлорангидрида винилфосфиновой кислоты в 10 мл серного эфира постепенно прибавляли к смеси 4,6 ε (0,1 моля) этилового спирта, 7,9 ε (0,1 моля) пиридина и 50 мл серного эфира при перемешивании и температуре от —4 до $+2^{\circ}$ в реакционной смеси, к которой затем прибавляли еще 50 мл эфира. На следующий день осадок солянокислого пиридина отфильтровывали, от фильтрата отгоняли растворитель и фракционировали остаток. Получали 3,7 ε (45% от теорет.) диэт илвинилфосфината. Т. кип.! 62° (3 мм); n_D^{20} 1,4338; d_A^{20} 1,0550.

Диэтильинилфосфинат CH_2 = $CHPO(OC_2H_5)_2$ [75] $CICH_2CH_2PO~(OC_2H_5)_2 + KOH \rightarrow CH_2 = CHPO~(OC_2H_5)_2 + KCl + H_2O$

17,6 г диэтил-β-хлорэтилфосфината прибавляли к раствору 4,9 г едкого кали в спирте. При этом происходило разогревание раствора и выпадал осадок хлористого калия. Реакционную смесь нагревали 1 час на водяной бане, затем осадок отфильтровывали, от фильтрата отгоняли спирт, а остаток перегоняли в вакууме. Получали две основные фракции, кипящие при 70—75° (3 мм) и 96—105° (3 мм).

вывали, от фильтрата отгоняли спирт, а остаток перегоняли в вакууме. Получали две основные фракции, кипящие при $70-75^{\circ}$ (3 мм) и $96-105^{\circ}$ (3 мм). Вторичная перегонка первой фракции давала $6.1 \ \epsilon$ (42,5%) диэтилвинилфосфината; т. кип. $68-70^{\circ}$ (3 мм); n_D^{20} 1,4300; d_4^{20} 1,0526. При замене исходного эфира на диэтил- β -бромэтилфосфинат аналогичным методом получен диэтилвинилфосфинат с

выходом 95% от теорет. [77].

Диметил- α -этоксивинилфосфинат $CH_2 = C(OC_2H_5)PO(OCH_3)_2$ [80]

 $BrCH_2CH$ (OC₂H₅) PO (OCH₃)₂ + KOH \rightarrow CH₂ = C (OC₂H₅) PO (OCH₃)₂ + KBr + H₂O

В колбу, снабженную механической мешалкой, обратным холодильником и капельной воронкой, помещали 100 мл 2%-ного безводного спиртового раствора едкого кали. При перемешивании и охлаждении льдом к нему медленно прибавляли 9 г ди-

метил-α-этокси-β-бромэтилфосфината. По окончании приливания реакционную смесь нагревали до кипения. Осадок бромистого калия отфильтровывали и промывали небольшой порцией безводного спирта. Спирт отгоняли, остаток разгоняли в вакууме. После двух последовательных разгонок получали 4,7 г (75,3% от теорет.) диметил-с-этоксивинилфосфината в виде бесцветной легкоподвижной жидкости с характерным запахом, желтеющей на воздухе. Т. кип. 122—123 $^{\bullet}$ (10 мм); n_D^{20} 1,4462; $d_4^{\bar{2}0}$ 1,1702.

Огромное значение для синтеза зфиров кислот фосфора имеет перегруппировка, характерная для фосфорорганических соединений, открытая А. Е. Арбузовым [86]. Суть этой перегруппировки (подробнее она рассматривается ниже) заключается в том, что эфиры кислот трехвалентного фосфора под влиянием галоидсодержащих соединений превращаются в эфиры кислот пятивалентного фосфора по схеме

$$R'X + P(OR)_3 \longrightarrow R'PO(RO)_2 + RX$$

$$\boxed{X O[R]}$$

где Х — галоид.

В последние годы было показано, что арбузовская перегруппировка происходит также при действии альдегидов, сульфидов и некоторых других соединений на эфиры кислот трехвалентного фосфора. При помощи арбузовской перегруппировки получены сотни различных эфиров фосфиновых кислот, в том числе и непредельных.

В конце прошлого века Михаэлис и Беккер [87] нашли, а впоследствии Нилен [88] подробно разработал метод получения эфиров алкилфосфиновых кислот, заключающийся во взаимодействии галоидных алкилов с ди-

алкилфосфитами натрия:

$$R'X + NaPO(OR)_2 \rightarrow R'PO(OR)_2 + NaX.$$

Способ Михаэлиса и Беккера позволяет получать те же вещества, что и перегруппировка Арбузова, но является не столь универсальным вследствие протекания во многих случаях побочных реакций. Выходы эфиров алкилфосфиновых кислот по методу Михаэлиса — Беккера также обычно ниже, чем по мегоду Арбузова. Этими путями советские и зарубежные химики получили разнообразные эфиры аллил- [89—93], бутенил- [94, 95], метоксипентенил- [96, 97], бутоксипентенил- [98], акроилфосфиновых [99— 101] и других непредельных фосфорорганических кислот [102, 103].

Частным случаем перегрупцировки Арбузова является метод получения эфиров фосфонкарбоновых кислот, разработанный Арбузовым и

Дуниным [104] по схеме

$$R'OOC - R'' - X + P(OR)_3 \rightarrow R'OOC - R'' - PO(OR)_2 + RX.$$

Этой реакцией, а также реакцией Михаэлиса — Беккера был синтезирован ряд эфиров фосфонкарбоновых кислот [101, 105—107] общего вида R'OOC — R" — PO(OR)2, где R и R"—предельные радикалы, а R' — винил, аллил или другой непредельный радикал.

Диметилаллилфосфинат
$$CH_2 = CHCH_2PO(OCH_3)_2$$
 [90] $CH_2 = CHCH_2Br + P (OCH_3)_3 \rightarrow CH_2 = CHCH_2PO(OCH_3)_2 + CH_3Br$

1. 35 г триметилфосфита и двойное количество бромистого аллила (66-68 г) нагревали в запаянных трубках в течение 3 час. при 60—65°. При разгонке отгоняли обратно около 40 г бромистого аллила, около 5 г диметилметилфосфината и, кроме про-межуточной фракции, получали 10 г (около 25% от теорет.) чистого диметилаллилфосфината.

 З5 г триметилфосфита и 100 г бромистого аллила нагревали в колбе с обратным холодильником, соединенным через рогатый форштосс. Противоположный конец холодильника соединяли с ловушкой для бромистого метила. Ловушку погружали в снег с солью. Смесь нагревали в течение 5 час. при 76—78° (термометр в жидкости). Отгоняли 21 г бромистого метила (почти теоретическое количество). После отгонки избытка бромистого аллила (55 г) продукт разгоняли в вакууме. При 13 мм и 90—92° собрали 32 г (76% от теорет.) диметилаллилфосфината: d_0^0 1,1378; d_0^{20} 1,1160; n_D^{20} 1,4320.

Дибутилаллилфосфинат
$$CH_2 = CHCH_2PO(OC_4H_9)_2$$
 [92]

$$CH_2 = CHCH_2CI + NaPO (OC_4H_9)_2 \rightarrow CH_2 = CHCH_2PO (OC_4H_9)_2 + NaCl$$

Из 98 г дибутилфосфористой кислоты и 11,5 г натрия в 500 мл гексана получали дибутилфосфит натрия, к которому прибавляли 39 г хлористого аллила в течение 30 мин. Смесь кипятили с обратным холодильником 30 мин., затем ее обрабатывали 100 мл ледяной воды при наружном охлаждении. Выделившийся нижний слой экстрагировали гексаном, вытяжку объединяли с верхним слоем, и эту смесь трижды промывали водой (по 50 мл). Перегонкой получали 16,5 г сырого продукта с т. кип. 151° (5 мм). При повторении реакции (кипячение смеси 6 час. и промывание продукта реакции в генсане 500 мл воды) получали 15 г сырого продукта. В обоих случаях получалось некоторое количество более высоко кипящего дифосфинатного эфира.

Фракционированием сырого продукта (из обочх опытов) получали 17 ε дибутилаллилфосфината; т. кип. 110° (0,4 мм); n_D^{25} 1,4336; d_{25}^{25} 0,9548. Замена хлористого аллила на бромистый аллил и ведение процесса в 400 мл ксилола в течение 3 час. приводила к увеличению выхода продукта реакции до 39 г.

Простой и удобный общий способ получения эфиров разнообразных ненасыщенных фосфиновых кислот, содержащих окси- и кетогруппы, был предложен Пудовиком. Метод заключается в присоединении диалкилфосфористых и тиофосфористых кислот к непредельным альдегидам [108, 109] (по карбонильной группе) и к β,β-диметилдивинилкетону [110] в присутствии алкоголятов щелочных металлов, например:

$$CH_2 = CHCHO + HPO (OR)_2 \rightarrow CH_2 = CHCHOH PO (OR)_2$$
.

Эти реакции протекают, как правило, с хорошими выходами.

Свойства эфиров непредельных фосфорорганических кислот и предельных спиртов приведены в табл. 13-27 (см. стр. 48-64).

ЭФИРЫ КИСЛОТ ФОСФОРА И НЕПРЕДЕЛЬНЫХ СПИРТОР

Эфиры неорганических кислот фосфора (фосфористой, фосфорной, тиофосфорных, амидофосфорных)

Исходными веществами для этих соединений обычно служат треххлористый фосфор, хлорокись фосфора и тиотреххлористый фосфор.

Первым представителем полных ненасыщенных эфиров фосфористой кислоты был триаллилфосфит, полученный Зороастровой [111] двумя путями: взаимодействием аллилдихлорфосфита [112] с аллилатом натоня:

$$CH_2 = CHCH_2OPCl_2 + 2NaOCH_2CH = CH_2 \rightarrow$$
 $\rightarrow P (OCH_2CH = CH_2)_3 + NaCl$

и взаимодействием треххлористого фосфора с аллиловым спиртом и пиридином (по Милобендзскому и Сахновскому [113])

$$PCl_3 + 3CH_2 = CHCH_2OH + 3C_5H_5N \rightarrow$$

$$\rightarrow P (OCH_2CH = CH_2)_3 + 3C_5H_5N \cdot HCl.$$

Получение ненасыщенных эфиров фосфористой кислоты обработкой треххлористого фосфора непредельными спиртами в присутствии органических оснований применяется наиболее часто. Этим путем, например, Камай и Чадаева [114,115] синтезировали ряд с-замещенных аллиловых эфиров фосфористой кислоты, применив в качестве органического основания диметиланилин (по Никонорову [116]), а Кузнецов и Валетдинов

[117] — некоторые аллилцианалкилфосфиты.

Недавно были получены аллиловые и металлиловые эфиры фосфористой кислоты переэтерификацией триарилфосфитов соответствующими непредельными спиртами [118]. Большой интерес представляют смешанные эфиры фосфористой кислоты, содержащие цикл. Такие вещества были всесторонне изучены Арбузовым и Зороастровой [91], получившими их при взаимодействии аллилового спирта с хлорангидридами этилен-, триметилен- и α-метилтриметиленгликольфосфористых кислот в присутствии пиридина

Аналогично Моррис и Винкль получили несколько эфиров фосфористой

кислоты с тройной связью в молекуле [119].

Виниловые эфиры фосфористой и замещенных фосфористых кислот были синтезированы взаимодействием хлорангидридов этих кислот с три-этиламином и ацетальдегидом [120] или меркурбисацетальдегидом [121]; первая из этих реакций подробнее описана на стр. 43.

Аллилдихлорфосфит
$$CH_2 = CHCH_2OPCl_2$$
 [112] $CH_2 = _1CHCH_2OH + PCl_3 \rightarrow CH_2 = CHCH_2OPCl_2 + HCl_2OPCl_3 \rightarrow CH_2 = CHCH_2OPCl_2 + HCl_2OPCl_3 \rightarrow CH_2 = CHCH_2OPCl_3 + HCl_2OPCl_3 \rightarrow CH_3 + CHCH_2OPCl_3 + HCl_3OPCl_3 + HCl_3$

В круглодонную колбу, снабженную мешалкой, помещали 135 г свежеперегнанного треххлористого фосфора, а затем при помешивании и тщательном охлаждении по каплям прибавляли 60 г аллилового спирта. Реакция сопровождалась бурным выделением хлористого водорода. Затем колбу нагревали на водяной бане 6 час. при одновременном пропускании СО₂. На следующий день жидкость сливали с осадка желтого фосфора и полифосфинов и перегоняли при обыкновенном давлении. Получали бесцветную светопреломляющую жидкость. Т. кип. 137° (756 мм); d¹⁸1,2772. На воздухе дымит и имеет острый произительный запах. При действии воды разлагается на аллиловый спирт и фосфористую кислоту.

Триаллилфосфит
$$P(OCH_2CH = CH_2)_3$$
 [111]
$$PCl_3 + 3CH_2 = CHCH_2OH + 3C_5H_5N \rightarrow P \text{ (OCH}_2CH = CH_2)_3 + 3C_5H_5N \bullet HCl$$

В колбу с обратным холодильником и капельной воронкой помещали смесь $87\ \varepsilon$ абсолютного аллилового спирта, $113.5\ z$ пиридина и $200\ мл$ абсолютного эфира. При наружном охлаждении колбы льдом до 0° и механическом перемешивании в эту смесь прибавляли по каплям свежеперегнанный треххлористый фосфор ($68.7\ z$). После того как весь треххлористый фосфор был израсходован, реакционную массу перемешивали при этой же температуре еще $20-25\ мин$. Затем соль пиридина отфильтровывали и промывали несколько раз сухим эфиром. Продукты реакции после отгонки эфира перегоняли в вакууме с трехшариковым дефлегматором. Выделяли $71.77\ z\ (71.6\%\ от\ теорет.)$ эфира, кипящего при $89^\circ\ (10.5\ мм);\ n_D^{16}\ 1.4600;\ d_0^{20}\ 0.9967.$

Немногие представители кислых непредельных эфиров фосфористой кислоты общей формулы HPO(OR)₂, где R — непредельный радикал, синтезировались обычно по следующей реакции [122—126]:

$$\begin{aligned} \text{PCl}_3 + 3\text{ROH} \rightarrow \text{P (OR)}_3 + 3\text{HCl} \rightarrow & \begin{bmatrix} \text{H} & (\text{OR)}_2 \\ \text{P} & \text{OR} \end{bmatrix} + 2\text{HCl} \rightarrow \\ \rightarrow & \text{HPO(OR)}_2 + 2\text{HCl} + \text{RCl}. \end{aligned}$$

Генри [125] получил ди-(2,3-дииод-)аллилфосфористую кислоту взаимодействием пропаргилового спирта, иода и красного фосфора, а Кеннеди [127]—диаллилфосфористую кислоту обработкой триаллилфосфита аллиловым спиртом.

Диаллилфосфористая кислота HPO(OCH₂CH = CH₂)₂ [123]
$$PCl_3 + 3CH_2 = CHCH_2OH \rightarrow HPO (OCH_2CH = CH_2)_2 + CH_2 = CHCH_2Cl + 2HCl$$

В колбу на 250 мл помещали 117 г тщатель о высушенного аллилового спирта. К охлажденному спирту при помешинании прибавляли по каплям свежеперегнанный треххлористый фосфор в количестве 91,9 г (из расчета 1 моль треххлористого фосфора на 3 моля аллилового спирта). Добавка каждой порции треххлористого фосфора сопровождалась сильным треском и выделением хлористого водорода. Прибавление продолжали 2 часа, причем непрерывно пропускали ток углекислоты. Когда был прибавлен весь треххлористый фосфор, охладительную смесь убирали и заменяли водяной баней, колбу через холодильник и приемник присоединяли к вакуум-насосу. Водяную баню осторожно нагревали, при этом отгонял яхлористый аллил и улетучивался хлористый водород. Через 3—5 час. остаток в колбе перегоняли в струе углекислоты под уменьшенным давлением. (Внимание! Перегонять не больше 2/3 вещества, в противном случае возможен сильный вэрыв.) При перегонке при 8 мм получали следующие фракции: І. до 95°—8 г; ІІ. 98°—52 г; ІІІ. 98—102°—43 г.Вторую и третью фракции подвергали вторичной перегонке. При вторичной перегонке диаллилфосфористая кислота перегонялась спокойно, без разложения (при том же разрежении). При этом выделяли фракцию с т. кип. 97,5—98,5° (8 мм) в количестве 71 г. Выход чистого продукта составляет 65,7% от теорет.

Диаллилфосфористая кислота представляет собой бесцветную легкоподвижную жидкость со специфическим запахом, хорошо растворимую в воде и органических

растворителях. d_0^0 1,1001; d_0^{20} 1,079; n_D^{20} 1,4430.

Заметим, что попытки получить по указанной схеме дикротил- и диизобутенилфосфористые кислоты окончились неудачей [128], хотя диаллил-фосфористая кислота была приготовлена без затруднений.

Непредельные эфиры фосфорной и амидофосфорных кислот синтезируются взаимодействием хлорокиси фосфора, различных хлорфосфатов или амидохлорфосфатов с алкоголятами непредельных спиртов, с самими спиртами в присутствии органических оснований [129—138], например:

$$POCl_3 + 3CH_2 = CHCH_2OH + 3C_5H_5N \rightarrow PO(OCH_2CH = CH_2)_3 + 3C_5H_5N_5HCl$$

или реакцией диаллилфосфористой кислоты с четыреххлористым углеродом и аммиаком [135]. Кузнецов и Валетдинов разработали новый способ получения триаллилфосфата, заключающийся в окислении триаллилфосфита [139]. (Получение подобным методом предельных фосфатов описано ранее [140—144].) Важно отметить, что полученный авторами эфир очищался перегонкой в вакууме без всяких осложнений, в то время как триаллилфосфат, приготовленный по старому методу, взрывался при перегонке с большой силой [145].

Три-
$$\beta$$
, β ', β "-хлораллилфосфат PO(OCH₂CCl = CH₂)₃ [130] POCl₃ + 3CH₂ = CClCH₂OH + 3C₅H₅N \rightarrow PO(OCH₂CCl = CH₂)₃ + 3C₅H₅N \rightarrow HCl

К смеси 240 г (2,59 моля) β-хлораллилового спирта, 240 г толуола и 400 г сухого пиридина в двухлитровой трехгорлой колбе, снабженной термометром, механической мешалкой и капельной воронкой, прибавляли в течение часа при перемешивании 111 г (0,72 моля) хлорокиси фосфора в 111 г толуола. Температуру реакции поддерживали (0,72 моля) хлорокиси фосфора в 111 г толуола. Температуру реакции поддерживали —30, —40°. Смесь, после ее доведения до комнатной температуры, заливали водой для растворения выпавшего солянокислого пиридина. Толуольный раствор отделяли, промывали водой, высушивали содой, отгоняли толуол и получали 167 г (71,8% от теорет.) сырого три-β,β',β''-хлораллилфосфата.

21,4 г сырого продукта перегоняли в вакууме в присутствии 0,3 г гидрохинона и 3 г соды (для предотвращения взрыва). Получали 14,6 г чистого вещества с т. кип.

 $131-133^{\circ}$ (1 MM); n_D^{20} 1,4866.

Триаллилфосфат $PO(OCH_2CH = CH_2)_3$ [139] $P(OCH_2CH = CH_2)_3 + \frac{1}{2}O_2 \rightarrow PO(OCH_2CH = CH_2)_3$

150 г триаллилфосфита помещали в длинную пробирку, снабженную барботером. Прибор нагревали в термостате в парах четыреххлористого углерода. Осущенный серной кислотой и хлористым кальцием, кислород из баллона пропускали через фосфит в течение 6 час. За это время коэффициент преломления реакционной массы снизился с 1,4560 до 1,4500. После двукратной перегонки при 1 мм получали 125 г (83% от теорет.) триаллилфосфата с т. кип. 93—95° (1 мм). Для определения констант продукт пе регоняли еще раз.

Чистый триаллилфосфат имеет следующие константы: т. кип. 93—94° (1 мм);

 n_D^{20} 1,4500; d_A^{20} 1,0815.

Хлорангидрид аллилтиофосфорной кислоты, являющийся исходным веществом для эфиров этой кислоты, был получен Плецем [146] присоединением серы к аллилдихлорфосфиту, а также обработкой тиотреххлористого фосфора аллиловым спиртом:

ра аллиловым спиртом:
$$CH_2 = CHCH_2OPCl_2 + S$$

$$CH_2 = CHCH_2OPSCl_2.$$

$$CH_2 = CHCH_2OH + PSCl_3$$

Однако ненасыщенные эфиры тиофосфорной кислоты, как правило, синтезировались присоединением серы к соответствующим триалкилфосфитам [91, 111, 121].

Триаллилтиофосфат
$$PS(OCH_2CH = CH_2)_3$$
 [111] $P(OCH_2CH = CH_2)_3 + S \rightarrow PS(OCH_2CH = CH_2)_3$

К 20,2 г триаллилфосфита прибавляли 3,2 г размельченной кристаллической серы. Реакция происходила с саморазогреванием смеси. Вся сера растворилась. При разгонке получали 18,87 ϵ (80,6% от теорет.) триаллилтиофосфата; т. кип. 125—127 9 мм); n_D^{18} 1,4832; d_0^{18} 1,0827.

ү-Хлоркротиловые эфиры диалкилдитиофосфорных кислот получены Тихим [147] взаимодействием солей этих кислот с 1,3-дихлорбутеном-2 и содой. Непредельные кислые эфиры фосфорной кислоты типа



где R — непредельный радикал, представляют собой кристаллические вещества или неперегоняющиеся сиропы (в отличие от полных эфиров-

З Е. Л. Гефтер

более или менее подвижных жидкостей). Они получались взаимодействием аллилового спирта с пятиокисью фосфора [148—150]

$$\begin{aligned} 3\text{CH}_2 &= \text{CHCH}_2\text{OH} + \text{P}_2\text{O}_5 \rightarrow \text{CH}_2 = \text{CHCH}_2\text{OPO} \, (\text{OH})_2 \, + \\ &+ (\text{CH}_2 = \text{CHCH}_2\text{O})_2\text{POOH}, \end{aligned}$$

гидролизом непредельных триалкилфосфатов или хлорфосфатов [151—153], реакцией галоидных алкилов с тринатрийфосфатами [154], а также взаимодействием хлорокиси фосфора и натрийацетоуксусного эфира с последующим гидролизом образующегося непредельного хлорфосфата [155]:

ONa OPOCl₂
$$+ POCl_3 \rightarrow CH_3C \qquad \qquad \frac{2H_2O}{CHCOOC_2H_5}$$
 CHCOOC₂H₅ OPO (OH)₂
$$\rightarrow CH_3C \qquad \qquad CHCOOC_2H_5$$

Непредельные эфиры фосфорной кислоты, содержащие винильные и замещенные винильные группы, еще в недавнем прошлом не были известны. Однако в настоящее время описан ряд методов получения представителей этого класса.

Так, Апсон [156] сообщил о получении диэтилвинилфосфата отщеплением щелочью элементов хлористого водорода от диэтил-β-хлорэтилфосфата ¹:

$$ClCH_2CH_2OPO(OC_2H_5)_2 \xrightarrow{-HCl} CH_2 = CH - OPO(OC_2H_5)_2.$$

Очень интересные сведения выяснились при детальном изучении взаимодействия α -галоидкарбонильных соединений с эфирами кислот трехвалентного фосфора. Подробно эта реакция разбирается ниже (см. стр. 38—41); здесь мы только укажем, что впервые Перковым и сотрудниками [158—160], а затем и рядом других исследователей [161—173] было показано, что взаимодействие α -галоидкарбонильных соединений с триалкилфосфитами может протекать не только по классической схеме арбузовской перегруппировки, но и иным путем, давая виниловые и замещенные виниловые эфиры диалкилфосфорных кислот:

$$P(OR)_3 + R'R''CX - CO - R''' \rightarrow (RO)_2 P(O) OCR''' = CR'R'' + RX,$$
где $X - галоид.$

Диэтилвинилфосфат
$$CH_2 = CHOPO(OC_2H_5)_2$$
 [169] $ClCH_2CHO + P(OC_2H_5)_3 \rightarrow CH_2 = CHOPO(OC_2H_5)_2 + C_2H_5Cl$

 $665\ e$ (4 моля) триэтилфосфита добавляли в течение 40 мин. при перемешивании к 314 e (4 моля) хлорацетальдегида. Наружным охлаждением поддерживали температуру реакции в пределах $50-60^\circ$. Затем смесь нагревали до 110° и отгоняли $178\ e$ (70%) хлористого этила. Остаток фракционировали на 60-сантиметровой колонке с насадкой из стеклянных колец и получали $482\ e$ (67%) диэтилвинилфосфата. Т. кип. 79^\bullet (6 мм); n_D^{35} 1,4100; d_4^{35} 1,0724.

¹ Аллен и сотрудники [157] после безуспешных попыток повторить данные Апсона считают их ошибочными.

Диэтил-а-метил- β -ацетилвинилфосфат $CH_3COCH = C(CH_3)OPO(OC_2H_5)_2$ [167] $CH_3COCHCICOCH_3 + P(OC_2H_5)_3 \rightarrow CH_3COCH = C(CH_3)OPO(OC_2H_5)_2 + C_2H_5CI$

К 30 г α-хлорацетилацетона, помещенного в круглодонную колбу, снабженную обратным холодильником, капельной воронкой и вставленным в жидкость термометром, медленно по каплям прибавляли 37 г триэтилфосфита. После прибавления около одной трети триэтилфосфита началось разогревание реакционной смеси, сопровождаемое выделением хлористого этила. Дальнейшее прибавление триэтилфосфита вели с такой скоростью, чтобы температура реакционной смеси не поднималась выше 100—110°, а под конец реакции — не более 140°. После получасового нагревания ва масляной бане при 130—140° реакционную смесь перегоняли в вакууме. Основную массу продукта перегоняли при 117—120° (2 мм). После повторной разгонки выделяли 34,5 г диэтил-(с-метил-β-ацетилвинил)фосфата. Т. кин. 119—120° (2 мм); n_D^{20} 1,4489; d_A^{20} 1,1237.

Интересная перегруппировка была открыта американскими и немецкими исследователями, которые нашли, что при действии водной или спиртовой щелочи на эфиры β,β-дихлор- и β,β,β-трихлор-α-оксиэтилфосфиновых кислот происходит не только отщепление хлористого водорода, но и изменение скелета молекулы: эфиры фосфиновой кислоты перегруппировываются в галоидвиниловые эфиры фосфорной кислоты [174—176]:

$$CCl_3$$
 — $CHOHPO(OR)_2 \xrightarrow{-HCl} CCl_2 = CHOPO(OR)_2$.

[Подробнее эта реакция будет рассмотрена ниже (см. стр. 41, 42).] Гефтер и Кабачник [120] синтезировали тривинилфосфат взаимодействием хлорокиси фосфора с ацетальдегидом и триэтиламином (см. также стр. 43):

$$POCl_3 + 3CH_3CHO + 3N(C_2H_5)_3 \rightarrow PO(OCH = CH_2)_3 + 3N(C_2H_5)_3 \cdot HCl.$$

Недавно опубликован американский патент (без описания эксперимента) о методе получения виниловых и замещенных виниловых эфиров фосфорных кислот при обработке последних ацетиленом или его производными в присутствии солей ртути [177].

Свойства хлорангидридов и эфиров неорганических кислот фосфора

приведены в табл. 28-39 (см. стр. 64-78).

Эфиры предельных и ароматических фосфинистых, фосфиновых и тиофосфиновых кислот. Эфиры фосфонкарбоновых кислот типа ROOC — R'—PO(OR")₂ (где R и R'— предельные, а R"— непредельные радикалы)

Из ненасыщенных эфиров фосфинистых кислот известны их аллиловые и тиоаллиловые эфиры общей формулы $RP(XR')_2$ или $(C_6H_5)_2P-X-R'$ (X — кислород или сера; R' — аллил или его производные), полученные взаимодействием соответствующих хлорфосфинов со спиртами в присутствии органических оснований [101, 178, 179].

При синтезе эфиров фосфиновых и фосфонкарбоновых кислот часто использовался метод арбузовской перегруппировки [101, 105, 180—183] или взаимодействие соответствующих хлорангидридов с непредельными спиртами в присутствии органических оснований [184—189]. Абрамов и сотрудники [190, 191] описали способ получения непредельных (аллиловых) эфиров с-оксиалкилфосфиновых кислот, заключающийся в присоединении диаллилфосфористой кислоты к альдегидам при каталитическом действии метилата натрия:

$$RCHO + HPO(OCH_2CH = CH_2)_2 \rightarrow RCHOHPO(OCH_2CH = CH_2)_2$$
.

Также путем каталитического присоединения диаллилфосфористой кислоты к различным непредельным соединениям Пудовик и Хлюпина [128] получили ряд эфиров диаллилфосфонкарбоновых кислот общей формулы $ROOC - R' - PO(OCH_2CH = CH_2)_2$.

Легко заметить, что из непредельных эфиров различных фосфиновых кислот наиболее хорошо изучены аллиловые эфиры; это объясняется большей доступностью аллилового спирта по сравнению с другими ненасыщенными спиртами.

Диаллилфенилфосфинат
$$C_6H_5PO(OCH_2CH=CH_2)_2$$
 [184] $C_6H_5POCl_2+2CH_2=CHCH_2OH+2C_5H_5N\to C_6H_5PO~(OCH_2CH=CH_2)_2+2C_5H_5N\cdot HCl$

В трехлитровую трехгорлую колбу, снабженную мешалкой, термометром, капельной воронкой и обратным холодильником с хлоркальциевыми трубками, помещали 464 г (8 молей) аллилового спирта и 632 г (8 молей) пиридина. К этой смеси прибавляли при перемешивании 780 г (4 моля) дихлорангидрида фенилфосфиновой кислоты. Температура реакции устапавливалась 2—5° посредством охладительной смеси в бане (лед — соль). На реакцию требовалось 6 час. По окончании реакции смесь доводили до комнатной температуры. Затем добавляли 400 мл воды; отделившийся масляный слой немедленной температуры. Вакууме. Продолжительное стояние сырого влажного эфира вызывает некоторый гидролиз. Необходимо температуру поднимать медленно и держать примерно следующий режим: до 50° (20 мм); 50—100° (меньше 10 мм) и 100—120° (5 мм).

При нагревании сырого эфира до температуры перегонки выделяются газообразные продукты, которые затрудняют установление необходимого низкого давления. Нагревание вещества слишком быстро при сравнительно высоком давлений ведет к расщеплению продукта и сильному понижению его выхода. Во всяком случае необходимо избегать нагревания остатка значительно выше 170° для предотвращения бы-

строго разложения.

Перегонка продукта лучше всего идет при 1—2 мм в присутствии небольшого количества ингибитора — рицинолята меди. Выход перегнапного продукта — 777 г (81,6% от теорет.); т. кип. 128° (1 мм); n_D^{25} 1,5128; d_A^{25} 1,1097.

Виниловые эфиры алкил- и арилфосфиновых кислот удалось синтезировать совершенно другими методами, а именно: отщеплением хлористого водорода от соответствующих β-хлорэтиловых эфиров (Апсон [156]) 1, реакцией α-галоидкарбонильных соединений с эфирами фенилфосфиновой кислоты [169] (по Перкову, см. стр. 38—41):

$$\begin{array}{c} \text{OR} \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{P}\left(\text{OR}\right)_2 + \text{R'} - \text{CO} - \text{CR''R'''X} \rightarrow \text{C}_6\text{H}_5\text{P} \\ \text{O} & \text{OCR'} = \text{CR''R'''} \end{array}$$

где X— галоид, а также взаимодействием хлорангидридов фосфиновых кислот с ацетальдегидом и триэтиламином [120, 192] (см. стр. 43) по следующей схеме:

R P - Cl + CH₃CHO + N (C₂H₅)₃
$$\rightarrow$$
 P (O) OCH = CH₂ + N (C₂H₅)₃·HCl.

Дивинилметилфосфинат
$$CH_3PO(OCH=CH_2)_2$$
 [120] $CH_3POCl_2+2CH_3CHO+2N(C_2H_5)_3\rightarrow CH_3PO(OCH=CH_2)_2+2N(C_2H_5)_3\cdot HCl$

К смеси 40 г ацетальдегида, 62 г триэтиламина и 0,5 г фенил-β-нафтиламина прибавляли по каплям 20 г дихлорангидрида метилфосфиновой кислоты в растворе 20 ма бензола в течение 2 час. при —8, —10°. Затем смесь перемешивали 1 час при комнатной температуре. Разгонку смеси в вакууме проводили на следующий день без удаления

¹ См. примечание на стр. 34.

солянокислого триэтиламина. Вторую перегонку вещества над ортофосфорной кислотой вели при 8 мм остаточного давления и получали 5 e (23% от теорет.) чистого дивинилового эфира метилфосфиновой кислоты. Бесцветная проэрачная жидкость, слегка желтеющая через 1—2 дня на свету, в темноте — через 1—2 недели. Т. кип. 64—65° (8 мм); n_D^{20} 1,4394; d_4^{20} 1,1097.

Свойства эфиров предельных фосфорорганических кислот и непредельных спиртов приведены в табл. 40—45 (см. стр. 78—84).

Эфиры непредельных фосфорорганических кислот и непредельных спиртов

Простейшим примером таких эфиров является диаллиловый эфир аллилфосфиновой кислоты, полученный изомеризацией триаллилфосфита [111]. Другие эфиры фосфиновых кислот, содержащие двойные связи и в кислотной и в спиртовой частях молекулы, синтезированы при помощи арбузовской перегруппировки [105], взаимодействием хлорангидридов ненасыщенных фосфиновых кислот с аллиловым спиртом и пиридином [63—65, 186], а также реакцией хлорангидрида β-хлорэтилфосфиновой кислоты с ацетальдегидом и триэтиламином [120],

Диаллилаллилфосфинат $CH_2 = CHCH_2PO(OCH_2CH = CH_2)_2$ [111] $P(OCH_2CH = CH_2)_3 \xrightarrow{CH_2 = CHCH_2J} CH_2 = CHCH_2PO(OCH_2CH = CH_2)_2$

Смесь 9,8 г триаллилфосфита и 4,6 г подистого аллила (молярные соотношения 2,22:1) помещали в толстостенную трубку с впаянной в нее посредине капиллярной трубочкой. Уровень жидкости находился как раз на узкой части. Запаянную трубку со смесью оставляли стоять при комнатной температуре. Через сутки уровень жидкости в капиллярной трубке понизился. При нагревании трубки в высоком стакане с водой при температуре 80—90° в течение 3 час. объем жидкости изменился так, что можно было наблюдать понижение уровня в капиллярной трубке уже на 4,5—5 см. Дальнейшее нагревание больше не изменяло мениска, поэтому реакцию считали законченной. При вскрытии трубки давления газов внутри нее не было. Иодистый аллил отгоняли (было получено 5 г), а оставшуюся жидкость перегоняли в вакууме. Получали две фракции: І. 118—120,8° (8,5—9 мм) — 1,20 г; ІІ. 120,8—122,1° (8,5—9 мм) — 7,98 г.

Вторую фракцию перегоняли вторично и получали 7,9 ε (81% от теорет.) чистого диаллилаллилфосфината. Т. кип. 120—121° (8,5 мм); n_D^{20} 1,4618; d_0^{20} 1,0046. Продукт представляет собой бесцветную жидкость, хорошо растворимую в спирте, эфире, петролейном эфире, бенэоле, хлороформе и других органических растворителях. Растворяется также в воде (в отличие от полного эфира фосфористой кислоты). Как производное пятивалентного фосфора, не реагирует с одногалоидными солями меди.

Свойства эфиров непредельных фосфорорганических кислот и непредельных спиртов приведены в табл. 46 (см. стр. 85).

В заключение приведенного краткого обзора методов синтеза непредельных эфиров кислот фосфора целесообразно рассмотреть несколько обстоятельнее образование виниловых эфиров этих кислот.

О НЕКОТОРЫХ РЕАКЦИЯХ, ВЕДУЩИХ К ОБРАЗОВАНИЮ ВИНИЛОВЫХ ЭФИРОВ КИСЛОТ ФОСФОРА

Рассмотрение реакций образования виниловых эфиров кислот фосфора следует выделить из многочисленных реакций, ведущих к получению самых разнообразных непредельных фосфорорганических соединений.

При образовании различных типов этих соединений ненасыщенность молекулы либо заложена в исходных веществах, вступающих в ту или другую реакцию (аллиловый спирт, диаллилфосфористая кислота, галоидный аллил, непредельный галоидангидрид кислоты фосфора и т. д.), либо эта ненасыщенность возникает в результате простых преобразований

(дегидратация, дегидрогалоидирование и т. д.), не меняющих существенно скелет молекулы. В случае же получения виниловых эфиров кислот фосфора (кроме синтеза этих веществ по Апсону 1 [156] — дегидрохлорированием соответствующих β-хлорэтиловых эфиров-и взаимодействия ацетилена с кислотами фосфора ² [177]) происходят более сложные преобразования молекулы, которые следует разобрать подробнее.

Мы рассмотрим следующие методы получения виниловых эфиров кислот фосфора: а) взаимодействием эфиров кислот трехвалентного фосфора с а-галоидкарбонильными соединениями; б) дегидрохлорированием диалкиловых эфиров а-окси-β, β-дихлор-и а-окси-β, β, β-трихлорэтилфосфиновых кислот и в) взаимодействием хлорангидридов кислот фосфора с ацетальде-

гидом и триэтиламином.

Взаимодействие эфиров кислот трехвалентного фосфора с а-галоидкарбонильными соединениями

Со времени открытия арбузовской перегруппировки почти полувековой опыт химиков всего мира показал, что многочисленные реакции различных типов галоидсодержащих соединений с эфирами кислот трехвалентного фосфора неизменно приводили к эфирам кислот пятивалентного фосфора или к окисям третичных фосфинов, причем обязательно возникала связь С-Р. Однако при изучении взаимодействия а-галоидкарбонильных соединений с триалкилфосфитами постепенно начали накапливаться наблюдения, которые не согласовывались с твердо установившимся мнением том, что подобные реакции могут проходить только схеме перегруппировки Арбузова.

Так, в 1946 г. Разумов и Петров [193], желая синтезировать фосфонацетон взаимодействием бромацетона с триэтилфосфитом, получили два продукта, вместо одного, с разными свойствами и константами, но с одинаковой суммарной формулой (судя по анализу на фосфор), соответствующей фосфонацетону. Явно разные вещества были получены Б. А. Арбузовым с сотрудниками [194] в результате взаимодействия триэтилфосфита с аи у-бромацетоуксусными эфирами. Вызывало также удивление, что простое смешение хлораля с триэтилфосфитом, давшее, по мнению Арбузова и Алимова [195], диэтилфосфондихлорацетальдегид (C₂H₅O)₂P — CCl₂CHO,

0

немедленно приводило к взаимодеиствию этих веществ, сопровождающемуся большим экзотермическим эффектом, хотя арбузовская перегрупнировка в случае эфиров фосфористой кислоты обычно требует предварительного нагревания компонентов. Однако анализы полученных веществ, согласующиеся с расчетными данными, и положительные качественные реакции на карбонильную группу приводили упомянутых авторов, а также и других исследователей [196—198] к заключению, что они получали продукты обычной арбузовской перегруппировки, но в двух таутомерных или изомерных формах. Интересно, что такое мнение сохранялось некоторое время даже после установления истинных продуктов этой реакции [199].

В 1952 г. Перков и сотрудники [158] открыли, что реакция а-галоидкарбонильных соединений с триалкилфосфитами может протекать не по обычной схеме арбузовской перегруппировки. Авторы показали, что взаимодействие хлораля и бромаля с триэтилфосфитом приводит не к диэтилфосфондигалоидацетальдегиду, а к непредельным изомерам этих соединений, а именно к дигалоидвинилдиэтилфосфатам $(C_2H_5O)_2PO(OCH=CX_2)$, rge X = Cl и Br.

¹ См. примечание на стр. 34.

² Правильность этого метода пока не подтверждена.

Это открытие вызвало большой интерес, и вскоре появился ряд работ [159—171], посвященных детальному выяснению границ применения этой реакции, ее особенностей и механизма, накапливанию соответствующих фактических данных и, в первую очередь, конечно, получению точных сведений, позволяющих однозначно судить о строении исследуемых веществ. Кроме аналитических данных, говорящих о суммарной формуле, в этих веществах установлено наличие двойных связей (бромирование, хлорирование, поглощение в инфракрасной части спектра), отсутствие карбонильных групп (отрицательные реакции на карбонильную группу. отсутствие карбонильных частот в инфракрасной части спектра) и связь винильных или галоидвинильных групп с фосфором через кислород (переэтерификация с алкоголятами соответствующих спиртов дает известные триалкилфосфаты или диалкильные эфиры арилфосфиновых кислот). Некоторые реакции, характерные для альдегидной группы, такие как выпеление металлического серебра при действии реактива Толленса на продукт реакции хлораля с триэтилфосфитом или медленное образование бис-2,4-динитрофенилгидразона глиоксаля при долгой обработке этого вещества сильно кислым раствором 2,4-динитрофенилгидразина, как оказалось, объясняются гидролизом диэтил-β, β-дихлорвинилфосфата с образованием дихлорацетальдегида или глиоксаля.

Из полученного довольно общирного экспериментального материала вытекает, что весьма многие эфиры фосфористой, амидофосфористой, алкил- и диалкилфосфинистых кислот при взаимодействии с карбонильными соединениями, содержащими в α-положении от одного до трех атомов галоида, способны образовывать эфиры фосфорной, амидофосфорной, алкили диалкилфосфиновых кислот с одной винильной (галоидвинильной, ди-

галоидвинильной) группой.

Образование таких виниловых эфиров или продуктов обычной арбузовской перегруппировки (обе реакции иногда протекают одновременно) зависит от ряда факторов: температурных условий, количества и вида атомов галоида, строения молекул исходных веществ и т. д.

Таким образом, реакции α-галоидкарбонильных соединений с эфирами кислот трехвалентного фосфора могут проходить по следующей общей

схеме:

$$\begin{array}{c|c}
X & Z \\
R' & P - CY - COR + R'''X \\
R'' & 0 \\
Z & R'' & P - CY - COR + R'''X \\
R'' & P - OCR = CYZ + R'''X \\
0 & 0
\end{array}$$

Оказалось, что повышение температуры реакции способствует течению обычной арбузовской перегруппировки, а понижение — аномальной реакции. Уменьшение электроотрицательности галоида (от хлора к иоду) действует в ту же сторону, что и повышение температуры, и наоборот. Некоторые реакции протекают однозначно. Например, взаимодействие триэтилфосфита с хлоралем, бромалем, с-хлорацетоуксусным эфиром и ряд других реакций дают только непредельные эфиры кислот фосфора.

Третичные фосфины и ароматические фосфиты вообще не реагируют с α-галоидкарбонильными соединениями, но смешанные алкиларилфосфиты дают при умеренных температурах соответствующие винилфосфаты. Фосфиты с третичными спиртовыми группами (например, три-трет. бутилфосфит) реагируют с α-галоидкарбонильными соединениями так же, как с галоидными алкилами, т. е. выделяют олефины. Аллен и Джонсон

[169] кратко сообщают, что тритиофосфиты не дают с хлоралем дихлорвинилдитиофосфатов, а спектральный анализ продуктов реакции триэтилдитиофосфита с тем же хлоралем показал наличие там винилового эфира.

Активность галоидкарбонильных соединений уменьшается в ряду: альдегиды, кетоны, сложные эфиры, а в одном и том же классе соединений—

по мере уменьшения числа атомов галоида.

В отношении механизма этой реакции Перков [160] предположил, что триэтилфосфит и хлораль вначале промежуточно образуют продукт обычной арбузовской перегруппировки или изомерный ему эфироальдегид с одновременным выделением хлористого этила. Промежуточный продукт немедленно распадается на ионы, которые перегруппировываются и соединяются в диэтилдихлорвинилфосфат:

$$(C_{2}H_{5}O)_{3}P + CCl_{3}CHO \xrightarrow{(C_{2}H_{5}O)_{2}POCCl_{2}CHO} \rightarrow UJJU$$

$$(C_{2}H_{5}O)_{2}PCCl_{2}CHO \rightarrow UJJU$$

$$O$$

$$\rightarrow (C_{2}H_{5}O)_{2}P - \overline{O} + \left([CCl_{2}CHO]^{+} \rightarrow \begin{bmatrix} CCl_{2} = C \\ O \end{bmatrix}^{+} \right) \xrightarrow{(C_{2}H_{5}O)_{2}POCH} = CCl_{2}.$$

$$\rightarrow (C_{2}H_{5}O)_{2}P - + \left([CCl_{2}CHO]^{+} \rightarrow \begin{bmatrix} CCl_{2} = C \\ O \end{bmatrix}^{+} \right) \xrightarrow{(C_{2}H_{5}O)_{2}POCH} = CCl_{2}.$$

Однако такая гипотеза была малообоснованной и вызвала совершенно

естественную критику.

Более обоснованными представляются взгляды Аллена и Джонсона [169], которые считают, что неподеленная пара электронов фосфора в эфире кислоты трехвалентного фосфора атакует электрофильный углерод карбонильной группы (этого же мнения придерживаются также Хараш и Бенгельсдорф [171]) или — что, впрочем, менее вероятно — связанный с ним кислород, нуклеофильные свойства которого ослаблены присутствием в α-положении галоида, поляризующего молекулу. Получившееся промежуточное соединение выделяет галоидный алкил, образуя виниловый эфир:

OR R' Y OR R'

A P:
$$+ O = C - C - Z \rightarrow \begin{bmatrix} A & OR & R' \\ A & P - O - C = C \end{bmatrix} \begin{bmatrix} Y \\ Z \end{bmatrix}$$

OR P: $+ O = C - C - Z \rightarrow \begin{bmatrix} A & P - O - C = C \\ X \end{bmatrix}$

OR P: $+ O = C - C - Z \rightarrow \begin{bmatrix} A & P - O - C = C \\ X \end{bmatrix}$

OR P: $+ O = C - C - Z \rightarrow \begin{bmatrix} A & P - O - C = C \\ X \end{bmatrix}$

OR P: $+ O = C - C - Z \rightarrow \begin{bmatrix} A & P - O - C = C \\ X \end{bmatrix}$

Кабачник и Российская [200], исследуя взаимодействие фосгена, хлорацетилхлорида и трихлорацетилхлорида с триалкилфосфитами, пришли к выводу, что начальная стадия открытой Перковым реакции протекает по механизму Аллена и Джонсона [169], т. е. при этом получаются с-окисные соединения. Последние, по мнению Кабачника и Российской, распадаются по системе сопряженных простых связей;

$$(RO)_{2}PCH-CCl_{2}-Cl$$

$$(RO)_{2}POCH=CCl_{2}+RCl$$

При рассмотрении предложенных механизмов взаимодействия о-галоидкарбонильных соединений с триалкилфосфитами напрашивается мысль, что не следует резко разграничивать обычную арбузовскую перегруппировку и «аномальную» реакцию только из-за того, что в результате этих процессов образуются разные вещества. В обоих случаях реакция начинается с присоединения галоидсодержащего соединения к эфиру кислоты трехвалентного фосфора (за счет неподеленной пары электронов фосфора), причем галоид не является абсолютно необходимым, а только облегчает такое присоединение, поляризуя молекулу. Действительно, было показано, что триалкилфосфиты могут реагировать с альдегидами [201], ангидридами [202], лактонами [203, 204], дисульфидами [205] и т. д., образуя эфиры кислот пятивалентного фосфора, причем течение всех этих реакций, видимо, идентично перегруппировке Арбузова.

Такая поляризация молекулы при наличии сопряжения может привести к переносу реакционного центра, причем степень переноса зависит от всего комплекса конкретных условий реакции, рассмотренного выше, и реакция, в зависимости от этого, будет протекать либо по Арбузову,

либо «аномально».

Дегидрохлорирование эфиров α -окси- β , β -дихлори α -окси- β , β , β -трихлорэтилфосфиновых кислот

Работая с диметиловым эфиром α-окси-β,β,β-трихлорэтилфосфиновой кислоты, ряд исследователей [174—176] почти одновременно изучили, в частности, действие едкой щелочи на этот эфир. Как и следовало ожидать, всеми исследователями был выделен один и тот же продукт дегидрохлорирования, строение которого, однако, оказалось совершенно неожиданным.

На основании экспериментальных данных, полученных при исследовании этого вещества химическими и физическими методами, были подвергнуты критическому обсуждению структуры соединений, могущих образоваться при таком дегидрохлорировании:

$$(CH_{3}O)_{2}P - CHOH - CCl_{3} \xrightarrow{-HCl} \begin{cases} (CH_{3}O)_{2}P - C(OH) = CCl_{2} & (I) \\ 0 & (CH_{3}O)_{2}P - C - CHCl_{2} & (II) \\ 0 & 0 & (CH_{3}O)_{2}P - C - CCl_{2} & (III) \\ 0 & 0 & (CH_{3}O)_{2}P - C - CCl_{2} & (III) \\ 0 & 0 & (CH_{3}O)_{2}P - C - CH = CCl_{2} & (IV) \\ 0 & 0 & (CH_{3}O)_{2}P - O - CH = CCl_{2} & (IV) \end{cases}$$

Наиболее подробно эта реакция была изучена Бартелем и сотрудниками [174], которые обследовали дегидрохлорирование нескольких эфиров α-окси-β,β,β-трихлорэтилфосфиновой кислоты, а не только первого представителя этого ряда [175, 176]. Необходимо отметить, что метиловый

эфир указанной кислоты несколько отличается по своим свойствам от других эфиров (см. ниже). Это могло ввести в заблуждение относительно строения продуктов дегидрохлорирования.

Оказалось, что эти вещества не отвечают строению (I), так как не содержат активного водорода и гидроксильной группы (отрицательные пробы на реакцию Церевитинова и на ацетилирование; исследование в инфракрасной части спектра). Они также не отвечают строению (II), ибо не содержат карбонильной группы (продукты дегидрохлорирования — за исключением диметилового эфира — не реагируют с 2,4-динитрофенилгидразином и солянокислым семикарбазидом). Вещества, отвечающие формуле (II), были приготовлены по методу Кабачника и Российской [206] и оказались несходными с исследуемым веществом.

• Таким образом, при определении строения продуктов дегидрохлорирования оставалось сделать выбор между α-окисным строением (III) и дигалоидвиниловыми эфирами диалкилфосфорной кислоты (IV). Окисная структура исключалась, ибо вещества присоединяли молекулу хлора, не выделяя при этом хлористого водорода. Строение же (IV) полностью подтвердилось, ибо, кроме химического и спектрографического доказательств наличия двойной связи, эти вещества оказались идентичными (как по константам, так и по биологическому действию) диалкилдигалоидвинилфосфатам, синтезированными ранее Перковым и сотрудниками при взаимодействии α-галоидкарбонильных соединений с триалкилфосфитами.

Отмеченное выше образование озазона продуктом дегидрохлорирования диметилового эфира α-окси-β, β, β-трихлорэтилфосфиновой кислоты (в отличие от всех других эфиров этой кислоты) как будто говорит о наличии в нем карбонильной группы, что не согласуется с формулой (IV). Однако это противоречие кажущееся. Известно, что вещества, содержащие метоксигруппы, часто проявляют меньшую стабильность по отношению к гидролизу, чем аналогичные соединения с другими алкоксигруппами. Очевидно гидролиз диметилдихлорвинилфосфата протекает достаточно легко, выделяющийся при этом дихлорвиниловый спирт немедленно изомеризуется в дихлорацетальдегид, и последний образует озазон.

Необходимо указать, что выходы виниловых эфиров по этому способу, как правило, значительно ниже, чем по реакции, открытой Перковым. Механизма этой реакции ни Бартель, ни другие исследователи не предлагают. Учитывая взгляды Кабачника и Российской [200] (см. стр. 40,41), можно предположить, что и в этом случае процесс идет через промежуточное образование α-окисных соединений с их последующим распадом по системе сопряженных простых связей:

Взаимодействие хлорангидридов кислот фосфора с ацетальдегидом и триэтиламином

Эта реакция явилась продолжением исследования взаимодействия галогенидов трехвалентного фосфора с альдегидами. Кабачник и Шепелева 120—22, 241, разработав синтез хлорангидридов α-хлоралкилфосфиновых кислот взаимодействием галогенидов трехвалентного фосфора с альдегидами: PCl₃ + RCHO→RCHClPOCl₂, нашли, что первой стадией (идущей на холоду) этого процесса является образование α-хлоралкиловых эфиров фосфористых кислот (> P — Cl + RCHO → > P — OCHCl — R), претерпевающих дальнейшие изменения при нагревании. Образование первоначальных продуктов присоединения альдегида к галогениду трехвалентного фосфора было подтверждено Файзуллиным и Трифоновым методами физико-химического анализа [207]. Вводя в систему ацетальдегид — галогенид фосфора сильное органическое основание (триэтиламин), Гефтер и Кабачник [120, 192] получили ряд виниловых эфиров фосфиновых и фосфористых кислот, а также тривинилфосфат по следующей общей схеме:

$$\underset{O}{\overset{R}{\underset{\parallel}{\sim}}} P - Cl + CH_3CHO + N(C_2H_5)_3 \xrightarrow{\underset{\parallel}{\rightarrow}} \underset{\parallel}{\overset{R}{\underset{\parallel}{\sim}}} P - O - CH = CH_2 + N(C_2H_5)_3 \cdot HCl.$$

Выходы в этой реакции невелики. Авторами при различных вариациях условий ведения процесса не удалось получить выходы виниловых эфиров кислот фосфора больше, чем 30—35% от теорет. Механизм образования виниловых эфиров кислот фосфора по этой реакции авторами не исследован. Можно предположить, что возникающий сначала с-хлорированный эфир дает с триэтиламином нестойкий комплекс (применяя триметиламин, такой комплекс удалось выделить), при разложении которого образуется виниловый эфир соответствующей кислоты фосфора, солянокислый триэтиламин и другие продукты.

Сладков и Петров [208], осуществившие аналогичную реакцию в карбоновом ряду, предполагают, что вначале альдегид изомеризуется в соответствующий виниловый спирт, который и реагирует с хлорангидридом кислоты. Такое предположение нам представляется маловероятным вследствие чрезвычайно слабой способности адетальдегида к эноли-

зации.

СВОЙСТВА НЕПРЕДЕЛЬНЫХ ЭФИРОВ КИСЛОТ ФОСФОРА

Одним из важнейших свойств эфиров кислот трехвалентного фосфора является их способность превращаться в соединения с пятивалентным фосфором под влиянием самых разнообразных галоидсодержащих соединений (алкилов, ацилов, сложных и простых эфиров и т. д.). При этом из эфиров фосфористых или фосфинистых кислот образуются различные эфиры фосфиновых, фосфонкарбоновых кислот и т. п., в зависимости от состава взятого в реакцию эфира и взаимодействующего с ним компонента. Эта интереснейшая реакция была открыта в начале нашего века А. Е. Арбузовым [86] и носит его имя.

Общая схема арбузовской перегруппировки такова:

где Аи Б—алкильные или арильные группы, связанные с фосфором непосредственно или через кислород (или серу), а Х—галоид. Трехвалентный фосфор за счет пары неподеленных электронов с большей или меньшей легкостью присоединяет галоидный алкил, ацил и т. д., переходя при этом в пятивалентное состояние. Продукты присоединения являются неустойчивыми веществами, если А и Б = R, RO, Ar, но значительно более прочными, если А и Б = ArO. (Следует отметить, что ряд веществ обоих типов был получен в аналитически чистом виде [209—212].) Эти вещества распадаются в первом случае самопроизвольно при комнатной температуре, а во втором — под влиянием высоких температур или гидроксилсодержащих соединений. При этом получаются эфиры кислот пятивалентного фосфора или окиси третичных фосфинов и галоидные алкилы (арилы), образующиеся из галоида и алкила (арила), связанного с фосфором через кислород (см. схему на стр. 43).

Теоретическому и экспериментальному изучению арбузовской перегруппировки посвящены многие работы как самого А. Е. Арбузова и его школы, так и других химиков в СССР и за границей. Из работ, в которых обобщены долголетние исследования в области арбузовской перегруппировки, необходимо назвать известную обзорную статью Б. А. Арбузова [213] и диссертацию Нестерова [214]. При помощи перегруппировки Арбузова, справедливо названной А. Н. Несмеяновым «столбовой дорогой в области синтеза фосфорорганических соединений», были получены многочисленные эфиры (в том числе и ненасыщенные) алкилфосфиновых и фосфонкарбоновых кислот.

Способность эфиров кислот трехвалентного фосфора перегруппировываться по Арбузову проявляется у непредельных эфиров обычно очень легко. Исследования Зороастровой [111] и Камая [180] показывают, что по скорости протекания этой перегруппировки аллиловый эфир фосфористой кислоты либо возглавляет ряд триалкилфосфитов, либо немного уступает в этом только триметилфосфиту. Интересно отметить, что, хотя озамещенные аллиловые эфиры фосфористой кислоты легко реагируют с иодистым метилом и четыреххлористым углеродом и при этом выделяются соответствующие галоидалкилены, продукты таких реакций представляют собой сиропообразные жидкости, не перегоняющиеся без разложения даже при 1 мм остаточного давления. В то же время аналогичный бутениловый эфир без всяких осложнений дает обычный продукт арбузовской перегруппировки при действии иодистого метила [115].

Аллиловые эфиры арилфосфинистых кислот частично перегруппировываются уже во время перегонки в вакууме [105]:

$$ArP (OCH_2CH = CH_2)_2 \rightarrow CH_2 = CHCH_2 \nearrow POCH_2CH = CH_2.$$

Аллиловый и тиоаллиловый эфиры дифенилфосфинистой кислоты вообще не удалось выделить в чистом виде, ибо при перегонке и даже при стоянии на холоду (медленнее, разумеется) они полностью изомеризовались в окись и тиоокись дифенилаллилфосфина [178]:

$$(C_6H_5)_2\,P - X - CH_2\,CH = CH_2 \rightarrow \underbrace{CH_2 - CHCH_2}_{CH_2} P = X,$$

где_Х — кислород или сера.

Говоря о свойствах аллиловых эфиров гликольфосфористых кислот, интересно отметить, что, претерпевая арбузовскую перегруппировку,

иятичленные циклы этих веществ размыкаются, а шестичленные остаются без изменений [91]:

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{O} \\ | \\ \text{CH}_2\text{O} \end{array} \\ \text{P} = \text{O} = \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \\ \text{O} \end{array} \\ \text{P} = \text{O} = \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2$$

где R — аллил и бензил;

$$\begin{array}{c} \operatorname{CH_2} \longrightarrow \operatorname{O} \\ \operatorname{CH_2} \\ \operatorname{CH_2} \longrightarrow \operatorname{P} \longrightarrow \operatorname{CH_2} - \operatorname{CH} = \operatorname{CH_2} + \operatorname{RX} \longrightarrow \\ \operatorname{CH_2} \longrightarrow \operatorname{R} \longrightarrow \begin{array}{c} \operatorname{O} - \operatorname{CH_2} \\ \operatorname{CH_2} + \operatorname{CH_2} = \operatorname{CH} - \operatorname{CH_2X}, \\ \operatorname{O} - \operatorname{CH_2} \end{array}$$

где RX — иодистый аллил, клористый бензил и трифенилбромметан.

Аллиловые эфиры гликольфосфористой кислоты с семичленным кольцом оказались настолько неустойчивыми веществами, что при всех попытках их перегнать при 1-2 мм давления неизменно происходил взрыв.

Образование эфиров непредельных фосфиновых кислот по реакциям Арбузова и Михаэлиса — Беккера было подробно изучено советскими учеными как в области влияния строения галоидного производного и эфира фосфористой кислоты на течение и результаты реакций, так и в области механизмов этих процессов.

Пудовик и другие исследователи школы А. Е. Арбузова [93—98] исследовали взаимодействие солей диалкилфосфористых кислот с различными галоидаллильными соединениями. По данным авторов, эти реакции протекают неоднозначно и в зависимости от условий приводят к разным результатам. При наличии большого избытка диалкилфосфористой кислоты или растворителя происходят реакции двойного обмена, причем первичные галогениды реагируют обычно, а вторичные претерпевают аллильную перегруппировку:

$$\begin{array}{ccc} {\rm R'CH} = {\rm CH} - {\rm CH_2X} & & \\ {\rm R'CHX} - {\rm CH} = {\rm CH_2} & & \\ & & \\ {\rm R'CHX} - {\rm CH} = {\rm CH_2} & & \\ \end{array} \\ \end{array} \begin{array}{c} {\rm NaPO(OR)_2} \\ {\rm R'CH} = {\rm CH} - {\rm CH_2} - {\rm PO(OR)_2} + {\rm NaX}. \end{array}$$

Если же такие процессы проводились в отсутствие избытка реагента при наличии небольшого количества растворителя, то реакция не останавливалась на образовании эфиров аллилфосфиновых кислот, а наблюдалось присоединение к ним второй молекулы диалкилфосфористой кислоты:

$$R'CH = CH - CH_{2}PO(OR)_{2} \xrightarrow{HPO(OR)_{2}} R'CH - CH_{2} - CH_{2}PO(OR)_{2} \quad (I)$$

$$\downarrow \uparrow \qquad \qquad PO(OR)_{2}$$

$$R'CH_{2} - CH = CHPO(OR)_{2} \xrightarrow{HPO(OR)_{2}} R'CH_{2} - CH - CH_{2}PO(OR)_{2} \quad (II)$$

$$\downarrow \uparrow \qquad PO(OR)_{2}$$

$$\downarrow \uparrow \qquad PO(OR)_{2}$$

Почти исключительно получались 1,2-ди(диалкил)фосфиновые производные (соединения типа II). Авторы предполагают, что эти вещества образуются в результате предварительной изомеризации эфиров аллилфосфи-

новых кислот в термодинамически более устойчивые α,β -непредельные фосфиновые эфиры (см. I, II), которые и присоединяют молекулу диал-килфосфористой кислоты.

Взаимодействие галоидаллильных изомеров с эфирами фосфористой кислоты, так же как и с натрийдиалкилфосфитами, приводит к образованию эфиров β , γ -непредельных фосфиновых кислот [95, 96], причем с первичными галогенидами эта реакция идет значительно легче, нежели с вторичными.

Арбузовская перегруппировка под влиянием непредельных галоидных соединений, имеющих галоид при двойной связи, естественно затруднена или даже невозможна [215, 216].

Интересно отметить, что в то время как α-метил-β-бромстирол вызывает нормальную перегруппировку триэтилфосфита

$$\begin{array}{c} C_6H_5-C=CHBr+P(OC_2H_5)_3\rightarrow C_6H_5-C=CHPO(OC_2H_5)_2,\\ |CH_3|CH_3\end{array}$$

действие β-бромстирола (причем только в жестких условиях) приводит к образованию диэтилового эфира этилфосфиновой кислоты [215].

Изучая действие 2-метил-2-хлорбутина-3 на метиловый, этиловый и бутиловый эфиры фосфористой кислоты, Пудовик [103] нашел, что, кроме перегруппировки Арбузова, при этом происходит полная ацетилен-алленовая перегруппировка с образованием сначала первичного продукта реакции — эфира диметилалленилфосфиновой кислоты

$$(CH_3)_2 C - C \equiv CH \rightarrow [(CH_3)_2 C = C = CHCI] \xrightarrow{P(OR)_3} (CH_3)_2 C = C = CHP(OR)_3 \rightarrow CI$$

$$CI \qquad \qquad CI$$

$$CI \qquad \qquad CI$$

$$CI \qquad \qquad CH_3)_2 C = C = CH - PO(OR)_2 + RCI.$$

Большая часть такого эфира во время реакции легко присоединяет вторую молекулу триалкинфосфита

$$(CH_3)_2C = C = CH - PO(OR)_2 + P(OR)_3 \longrightarrow \begin{bmatrix} (CH_3)_2C = C - CH - P(OR)_2 \\ \downarrow & \downarrow & \downarrow \\ P(OR)_3 \end{bmatrix} \longrightarrow$$

переходя при этом, как видно из схемы, в 2-метил-3,4-ди-(диалкилфосфон)пентен, -гексен или -октен-2 (во всех случаях были выделены первичные и вторичные продукты реакции).

Кроме арбузовской перегруппировки, являющейся важнейшим путем превращения производных кислот трехвалентного фосфора в производные кислоты пятивалентного фосфора, такой переход может быть осуществлен за счет присоединения к трехвалентному фосфору кислорода, серы, иногда галоидов или галоидных алкилов (к триарилфосфитам) и т. д.

У непредельных эфиров фосфористой и фосфинистой кислот подобные реакции идут очень легко [5, 91, 111, 139, 146].

Перейдем к свойствам непредельных эфиров кислот фосфора, опреде-

ляемым наличием кратных связей в их молекулах.

Описываемые соединения могут с большей или меньшей легкостью соединять галоиды и галоидводороды, обесцвечивать бромную воду и раствор перманганата. Очень интересные исследования свойств эфиров винилфосфиновой кислоты проведены Пудовиком с сотрудниками и некоторыми зарубежными исследователями.

Оказалось, что двойные связи этих соединений способны довольно легко присоединять различные нуклеофильные реагенты [217—223]. Так диалкилфосфористые кислоты реагируют с диэтиловым эфиром винилфосфиновой кислоты в присутствии алкоголятов щелочных металлов,

образуя ди(диалкилфосфон)этаны:

$$CH_2 = CHPO(OC_2H_5)_2 + HPO(OR)_2 \xrightarrow{RONa} (RO)_2P - CH_2CH_2 - PO(OC_2H_5)_2.$$

$$\parallel$$
O

Таким же образом к винилфосфиновому эфиру были присоединены аммиак, амины, цианистый бензил, сероводород, меркаптаны, ацетоуксусный, циануксусный, малоновый эфиры и их гомологи, т. е. соединения, обладающие подвижным атомом водорода. Эти реакции обычно проводились в присутствии этилата натрия, а иногда (например, в случае диметиламина, пиперидина) и без катализатора.

Эти реакции, названные Пудовиком реакциями фосфонэтилирования, позволили легко и просто вводить фосфонэтильную группу — $(C_2H_5O)_2P$ —

в самые разнообразные соединения [217,219—224]. Общая схема реакций фосфонэтилирования такова:

$$R'H + CH_2 = CH - PO(OC_2H_5)_2 \rightarrow R'CH_2 - CH_2PO(OC_2H_5)_2,$$

= (BO)₂ P - NH₂ - B₂N - C₂ H₂N - CH₂(COOC₂ H₃)

где $R' = (RO)_2 P -, NH_2 -, R_2N -, C_5H_{10}N -, HS -, -CH(COOC_2H_5)_2$ О

и другие радикалы (см. выше).

Кроме того, Пудовик и Имаев [219] и некоторые зарубежные химики [225, 226] нашли, что эфиры винилфосфиновой кислоты могут участвовать в диеновых синтезах в качестве диенофильной компоненты, хотя и менее реакционноспособной [219], чем α,β-ненасыщенные альдегиды, кетоны, нитрилы и эфиры карбоновых кислот. При этом образуются эфиры фосфиновых кислот, в которых фосфоналкильная группа связана с циклогексеновым (или с бициклогептеновым) кольцом, например:

O

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d ₄ ²⁰	Выход, %	Лите- р ату ра
dix differed an	(72,5(10)	1,433 0	1,1405	44	[7]
$GH_2 = CHPO(OCH_3)_2$	$\begin{cases} 82-84(3,5) \end{cases}$	1,4305	1,1696		[227]
an annoyaa w	68—70(3)	1,43 00	1,0526	1	[75]
$CH_2 = CHPO(OC_2H_5)_2$	50 (1)	1,4260 (25°)		95	[77]
$CH_2 = CHPO(OCH_2CH_2Cl)_2$	(137—139 (4)	1,4772	1,3182		[75]
	135—137 (4)	1,4787	1,3233	70	[228]
$CH_2 = CHP \underbrace{\begin{array}{c} O - CH_2 \\ \parallel \\ O - CH_2 \end{array}} CH_2$	129130 (2)	1,4775	1,2570	53	[7]
$CH_2 = CHPO(OR)_2$					
R	,			1 8	
$-C_8H_7$	83-85(3)	1,4350	1,0057	45	[229]
C ₃ H ₇ - <i>i</i>	58-60(5)	1,4268	0,9908	1	[7]
$-C_4H_9$	(101—102 (1,2)	1,4300	0,9757		[84]
—C4H9	115—116(5)	1,4372	0,9810	63,6	[219]
$-C_4H_9$ - i	78-78,5(3)	1,4356	0,9730	50	[230]
C ₅ H ₁₁ -i	129 (13)	1,4400	0,9619	50	[229]
C ₆ H ₁₃	$62 (<1 \cdot 10^{-3})$	1,4450	0,9515	54	[229]
$-C_7H_{15}$	$64 (< 1 \cdot 10^{-3})$	1,4478	0,9412	46	[229]
$-C_6H_5CH_2$	$62 (<1 \cdot 10^{-3})$	1,5519	1,1647	35	[230]
-втор. C ₈ H ₁₇	$66 (< 1 \cdot 10^{-3})$	1,4454	0,9234	14	[229]
C_6H_5	142 (2)	1,5555	1,1947	70—80	[231]
$-C_6H_4Cl-4$	186—189 (3)	1,5681		70—80	-
$-C_6H_8(CH_8)_2-3,4$	180—183 (2)	1,5520	1	70-80	1
$-C_6H_3(CH_3)_2$ - 3,5	190—192 (2—3)	1,5512		70—80	1 "
$CH_2 = CBrPO(OC_2H_5)_2$	8890(3)	1,4681	1	1	[7]
$\mathrm{CH}_2 \!\!=\!\! \mathrm{C}(\mathrm{OC}_2\mathrm{H}_5)\mathrm{PO}(\mathrm{OCH}_3)_2$	122—123 (10)	1,4462	1,1702	1	[80]
$CH_2=C(OC_2H_5)PO(OC_2H_5)_2$	128—129 (13)	1,4420	1,0802		[79]
	128 (10)	1,4408	1,0930	1	[80]
$\mathbf{CH_2} = \mathbf{C}(\mathbf{OC_2H_5})\mathbf{PO}(\mathbf{OC_4H_9})_{2}$	164—166 (13)	1,4426	1,0182		[80]
$CH_2 = C(OC_2H_5)PO(OC_4H_9 \cdot i)_2$	148—149 (10)	1,4378	0,9954	1	[80]
$CH_2 = C(OC_3H_7-i)PO(OC_2H_5)_2$	115—117 (4)	1,4379	1,0462	1	[81]
$\mathrm{CH_2}{=}\mathrm{C}(\mathrm{OC_3H_7}{\text{-}}i)\mathrm{PO}(\mathrm{OC_4H_9})_2$	162—165 (5)	1,4432	1,0157		[81]
$CH_2=C(OC_4H_9)PO(OC_2H_5)_2$	{ 131,5(6)	1,4400	1,0263		[79]
	134—135 (5)	1,4430	1,0485	1	[81]
$CH_2 = C(OCOCH_3)PO(OC_2H_5)_2^*$	78 (0,5).	1,436		85-90	
$CH_2=C(OCOCH_3)PO(OC_3H_7)_2^*$	98 (0,5)	1,437		85—90	' '
$CH_2 = C(OCOCH_3)PO(OC_3H_7-i)_2*$	88 (0,5)	1,433	1	85—90	[232]

^{*} Строение предположительное.

0.	Papar initia in the second			, 10021	-40, 200	
	Формула	Т. _{кип.,} °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Литерату- ра
ClCH=CHPO	(OC ₄ H _•) ₂	119—120 (4)	1,4502	1,0712		[84]
ROCH=CH-	PO(OR') ₂					
R	R'					
C ₂ H ₅ —	$$ CH $_3$	87 (2)	1,4508	1,1451	56	[63]
C ₂ H ₅	C_2H_5	99,5(2)	1,4476	1,0710	45	[63]
C ₂ H ₅	$ C_2 H_4 OCH_8$	155 (2)	1,4568	1,1267	76	[63]
C ₂ H ₅ —	$- \operatorname{C_2H_4OC_2H_5}$	158 (1)	1,4545	1,0842	70	[63]
C_2H_5 —	C_3H_7	103 (1,5)	1,4475	1,0335	70	[63]
C_2H_5 —	-i-C ₃ H ₇	91 (2)	1,4402	1,0171	50	[63]
C ₂ H ₅ —	C_4H_9	127 (2)	1,4492	1,0069	75	[63]
C ₂ H ₅ —	-i-C ₄ H ₉	107 (0,5)	1,4453	1,0004	75	[6 3]
C2H5 —	$-C_6H_{13}$	157—158 (2)	1,4511	0,9710		[63]
$CH_3OC_2H_4$ —	$-CH_3$	124 (1)	1,4590	1,1747	77,9	[68]
CH ₃ OC ₂ H ₄ —	$-C_2H_5$	134 (1)	1,4525	1,1067	76	[68]
$\mathrm{CH_3OC_2H_4}$	$-C_2H_4OCH_3$	171 (1)	1,46 20	1,1467	70	[68]
$\mathrm{CH_3OC_2H_4}$	$-\mathrm{C_2H_4OC_2H_5}$	175 (1)	1,4570	1,1088	76	[68]
$CH_3OC_2H_4$ —	$-C_3H_7$	143 (1)	1,4510	1,0585	88	[68]
$\mathrm{CH_3OC_2H_4-}$	-i-C ₃ H ₇	134 (2)	1,4469	1,0529	77	[68]
$\mathrm{CH_3OC_2H_4}$ —	$-C_4H_9$	153 (1)	1,4518	1,0354	75	[68]
$\mathrm{CH_3OC_2H_4-\!\!\!\!}$	-i-C ₄ H ₉	148 (1)	1,4500	1,0341	77	[68]
$\mathrm{CH_3OC_2H_4}$ —	$-C_6H_{13}$	180 (1)	1,4540	1,0004	80	[68]
$\mathrm{CH_3OC_2H_4}$	$-C_7H_{15}$	190 (1)	1,4562	0,9845	62	[68]
$C_2H_5OC_2H_4$ —	$-CH_3$	126 (2)	1,4528	1,1429	76	[68]
$C_2H_5\mathrm{OC}_2H_4$ —	$-C_2H_5$	133 (2)	1,4512	1,0812	78	[68]
$C_2H_5OC_2H_4$ —	$C_2H_4OCH_3$	163 (1)	1,4602	1,1279	84	[68]
$C_2H_5OC_2H_4$ —	$-\!$	180 (1)	1,4546	1,0917	- 86	[68]
$C_2H_5OC_2H_4$ —	$-C_3H_7$	140 (2)	1,4510	1,0470	80	[68]
$C_2H_5OC_2H_4$	$-i$ -C $_3$ H $_7$	125 (2)	1,4452	1,0341	72	[68]
$C_2H_5OC_2H_4$ —	$-i$ - C_4H_9	143 (2)	1,4492	1,0159	82	[68]
$C_2H_5OC_2H_4$ —	$-C_7H_{15}$	200 (1)	1,4546	0,9745	88	[68]
$C_4H_9OC_2H_4$ —	$-CH_3$	132 (1)	1,4565	1,1100	77	[68]
$C_4H_9OC_2H_4$ —	$-C_2H_5$	155 (2)	1,4519	1,0815	79	[68]
$C_4H_9OC_2H_4$ —	$- \mathrm{C_2H_4OC_2H_5}$	193 (2)	1,4561	1,0643	87	[68]
$C_4H_9OC_2H_4$ —	$-C_8H_7$	163 (2)	1,4529	1,0199	83	[68]
$C_4H_9OC_2H_4$ —	$-C_4H_9$	180 (2)	1,4532	1,0008	88	[68]
$C_4H_9OC_2H_4$ —	-i-C4H9	172 (2)	1,4512	1,0002	83	[68]
		•	•	1	,	

Œ	Оорму ла	Т. ннп., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Литерату- ра
R C ₄ H ₄ OC ₂ H ₄ —	R' -C ₆ H ₁₈	202 (2)	1,4550	0,9794	85	[68]
C4HOCC2H4—	C ₇ H ₁₅	207 (1)	1,4553	0,9644	89	[68]
C ₈ H ₇ —	-CH ₃	95 (1)	1,4500	1,1095		[63]
C ₃ H ₇ —	$-C_2H_5$	106 (1)	1,4455	1,0523	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	[63]
C ₈ H ₇ —	$-C_2H_4OCH_3$	158 (1)	1,4565	1,1089		[63]
C ₃ H ₇ —	$-C_2H_4OC_2H_5$	156 (2)	1,4580	1,0694		[63]
C ₃ H ₇ —	— C ₃ H ₇	128 (2)	1,4471	1,0201	60	[63]
C ₃ H ₇ —	— i-C ₃ H ₇	110 (2)	1,4402	1,0042		[63]
C ₃ H ₇ —	C ₄ H _•	139 (2)	1,4485	0,9969	64	[63]
C ₃ H ₇ —	— i-C ₄ H ₉	121 (2)	1,4449	0,9906		[63]
C ₈ H ₇ —	$-C_6H_{13}$	157 (1)	1,4509	0,9664		[63]
i-C ₃ H ₇ —	$-CH_3$	9495 (2)	1,4438	1,1042	62	[64]
i-C ₃ H ₇ —	$-C_2H_5$	103 (1)	1,4428	1,0450		[64]
i-C ₃ H ₇ —	$-C_2H_4OCH_3$	155 (3)	1,4555	1,1002	57	[64]
i-C ₃ H ₇ —	$-C_2H_4OC_2H_5$	155 (1)	1,4520	1,0652		
<i>i-</i> C ₃ H ₇ —	C ₃ H ₇	113 (1)	1,4439	1,0141	72	[64]
i-C ₈ H ₇ —	i-C ₃ H ₇	99 (2)	1,4360	0,9973		[64]
i-C ₈ H ₇ —	$-C_4H_9$	132—133 (2)	1,4460	0,9910		[64]
i-C ₃ H ₇ —	— i-C ₄ H ₉	116 (1)	1,4440	0,9847		[64]
i-C ₃ H ₇ —	$-C_6H_{13}$	149 (2)	1,4498	0,9628		[64]
C4H9-	CH ₃	111 (2)	1,4515	1,0867	51	[63]
C ₄ H ₉ —	$-C_2H_5$	116 (2)	1,4460	1,0360		[63]
C ₄ H ₉ —	$-C_2H_4OCH_3$	161 (2)	1,4558	1,0873	55	[63]
C4H9-	$\mathrm{C_2H_4OC_2H_5}$	164 (2)	1,4532	1,0584	50	[63]
C ₄ H ₃ —	— C ₃ H ₇	123 (2)	1,4478	1,0060	68	[63]
C ₄ H ₉ —	— i-C ₃ H ₇	105 (2)	1,4401	0,9916		[63]
C4H9 —	$-C_4H_9$	144 (2)	1,4491	0,9879	67	[63]
C ₄ H ₉	— i-C4H9	131,5(2)	1,4460	0,9810	63	[63]
C ₄ H ₅ —	$-C_6H_{18}$	164—165 (2)	1,4518	0,9635	57	[63]
i-C₄H• —	— CH ₃	105 (2)	1,4487	1,0831	75	[64]
i-C4H9 —	$-C_2H_5$	110 (2)	1,4435	1,0310	73	[64]
i-C ₄ H ₉ —	$-C_2H_4OCH_3$	163 (2)	1,4543	1,0900		[64]
	$-\operatorname{C_2H_4OC_2H_5}$	170 (2)	1,4509	1,0533	-	[64]
i-C ₄ H ₉ —	$-C_8H_7$	124 (2)	1,4442	1,0014		[64]
i-C4H9 —	— i-C ₃ H ₇	120 (2)	1,4405	0,9948		[64]
i-C4H9	— C ₄ H ₉	144 (1)	1,4470	0,9849	7 0	[64]
<i>i</i> -C ₄ H ₉ —	— <i>i</i> •C₄H ₉	135 (2)	1,4440	0,9804		[64]

				1	1	<u> </u>
	Формула	Т. кип., °С	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход,	Литерат у - ра
R i-C ₄ H ₉ —	R' C ₆ H ₁₃	165 (1)	1,4498	0,9597		[64]
i-C ₅ H ₁₁	— СН ₃	109,5(1)	1,4508	1,0667		[64]
i-C ₅ H ₁₁ —	C ₂ H ₅	119 (1)	1,4464	1,0928		[64]
i-C ₅ H ₁₁ —	$-\mathrm{C_2H_4OCH_3}$	173 (1)	1,4550	1,0758		[64]
i-C ₅ H ₁₁ —	$- \operatorname{C_2H_4OC_2H_5}$	179 (1)	1,4527	1,0453		[64]
i -C ₅ \mathbf{H}_{11} —	— С ₃ Н ₇	132 (1)	1,4482	0,9960		[64]
i-C ₅ H ₁₁ —	— i-C₃H₁	120(2)	1,4418	0,9866		[64]
$i\text{-}\mathrm{C}_5\mathrm{H}_{11}$ —	— С ₄ Н ₉	148 (1)	1,4490	0,9896		[64]
i -C ₅ \mathbf{H}_{11} —	— i-C ₄ H ₉	145 (2)	1,4458	0,9734		[64]
i-C ₅ H ₁₁ —	$-\operatorname{C}_6\mathrm{H}_{13}$	171 (1)	1,45 00	0,9618		[64]
$C_6 H_{13}$ —	CH ₃	125 (2)	1,4530	1,0489		[63]
C ₆ H ₁₃ —	$-C_2H_5$	136 (2)	1,4495	1,0110		[63]
C_6H_{13} —	$-C_2H_4OCH_8$	171 (2)	1,4560	1,0632		[63]
C ₆ H ₁₃ —	$- C_2H_4OC_2H_5$	188 (2)	1,4593	1,0348		[63]
C ₆ H ₁₃ —	— С ₃ Н ₇	138—139 (2)	1,4500	0,9891		[63]
C ₆ H ₁₃ —	— i-C ₃ H ₇	129 (2)	1,4402	0,9804		[63]
C_6H_{13} —	— C ₄ H ₉	156 (1)	1,4496	0,9723		[63]
C_6H_{13} —	- i-C4H9	151 (1)	1,4475	0,9660		[63]
C ₆ H ₁₃	C ₆ H ₁₃	190 (2)	1,4528	0,9515		[63]
C ₆ H ₅ —	— СН ₃	128 (2)	1,5233	1,2871		[65]
C_6H_5 —	$-C_2H_5$	140 (2)	1,5070	1,1367		[65]
C_6H_5 —	$-C_2H_4OCH_3$	188 (2)	1,5070	1,1755		[65]
C_6H_5 —	$\mathrm{C_2H_4OC_2H_5}$	198 (2)	1,5014	1,1386		[65]
C ₆ H ₅ —	— C ₃ H ₇	147 (2)	1,4994	1,0934		[65]
C ₆ H ₅ —	i-C₃H₁	135 (2)	1,4970	1,0870		[65]
C ₆ H ₅ —	— C ₄ H ₉	165 (2)	1,4971	1,0648	'	[65]
C_6H_5 —	i-C4H9	157 (2)	1,4938	1,0596		[65]
C ₆ H ₅ —	$-C_6H_{13}$	204 (1)	1,4925	1,0237		[65]
RSCH=CH	PO(OR') ₂					
R	R'					
C2H5	$-C_2H_4OCH_8$	160161 (1)	1,4925	1,1512		[42]
C_2H_5 —	$ C_2 H_4 O C_2 H_5$	168 (1)	1,4865	1,1056		[42]
C ₂ H ₅ —	$-C_3H_7$	147 (2)	1,4930	1,0807		[42]
C_2H_5 —	— C ₄ H ₉	168 (3)	1,489 0	1,0317		[42]
C_2H_5 —	$-C_6H_{18}$	165 (1)	1,4808	1,0059		[42]
C4H, —	— C ₄ H ₉	153—154 (2)	1,4848	1,0235		[42]
C ₄ H ₉ —	— C ₆ H ₁₈	201 (2)	1,4790	1,0009		[42]

Формула	Т. нип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход. %	Литерат у - ра
		4 (0(0			100 £01
$CH_2 = C(CH_3)PO(OCH_3)_2$	44-46(1-2)	1,4340	{		[28, 53]
$CH_2 = C(CH_3)PO(OC_4H_9)_2$	86-87 (0,25)	1,4376			[28, 53]
$CH_2 = C(CH_3)PO(OC_6H_5)_2$	160-180(0,4)				[28, 53]
$CH_2=C(CN)PO(OCH_3)_2$					
или	95-96 (2)	1,4327	1,2458	}	[227]
$CM-CH=CHPO(OCH_3)_2$	` .				
$CH_2=C(CN)PO(OC_2H_5)_2$					
или	124-127 (1)	1,4350	1,1277*	26,4	[215]
$CN-CH=CH-PO(OC_2H_5)_2$					
$CH_2=C(CN)PO(OC_4H_9)_2$	136—138(15)	1,4208	1,0006	30,0	[82]
CH ₂ =C(COOCH ₃)PO(OCH ₃) ₂	106 (2)	1,4412	1,1268	76	[227]
$CH_2=C(COOCH_3)PO(OC_2H_5)_2$	118—119 (3)	1,4348	1,1621	75	[227]
$CH_2=C(COOCH_3)PO(OC_4H_9)_3$	125—126 (5)	1,4205	1,0143	20,7	[82]
$CH_3 = C(COOC_2H_5)PO(OC_2H_5)_3$	99-100 (17)	1,4114	1,0684	44,2	[82]
$CH_2 = C(C_2H_4COOC_2H_5)PO(OC_2H_5)_2$	145—165 (2)	1,4790			[233]

^{*} d_{20}^{20} .

Таблица 16 Эфиры типов RCH=CHPO(OR')2, где R=CH3, ROOC, C_2H_5 ; $(CH_3)_2C$ =CHPO(OR)2; C_2H_5 C_2H_5 OR

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Литера- тура
$CH_3CH = CHPO(OC_2H_5)_2$	78-81 (2)	1,4320(21)			[76]
$CH_3OOCCH = CHP \bigcirc OCH_3$ OC_2H_5	90—92 (1)				[100]
$CH_3OOCCH = CHPO(OC_2H_5)_2$	109—110 (1)	1,4483			[102]
$CH_3OCCCH = CHPO(OC_4H_9)_2$	130-133 (1)				[100]
$C_2H_5OOCCH = CHPO(OCH_3)_2$	80-81 (1)				[100]
$(CH_3)_2C=CHPO(OC_2H_5)_2$	107 (5)	1,441	1,038		[37]
$C_3H_5CH = CHPO(OC_2H_5)_2$	99—100 (1)	1,4376 (29,6°)	1,0112 (29,6°)	46,3	[78]
$C_5H_{11}CCl = CHPO(OC_2H_5)_2$ C_2H_5	152 (17)				[14]
$C_2H_5OOCCH = C - POOC_2H_5$ C_6H_5	147—148 (0,5)	1,5082	1,1054	30	[74]
			0.07		

Эфиры типов $C_6H_1CX=CHPO(OR)_2$, где X=H, $Cl;\ C_6H_5C(CH_3)=CHPO(OR_2);\ C_6H_8PO(OR_2)$, где C_9H_8 —инденил

Формула	Т. нип., °С (мм)	n_D^{20}	$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$	Выход, %	Литера т у ра
$C_6H_5CH=CHPO(OR)_2$					
R					
−CH ₃	129 (2); т. пл. 41—42°			57	[70]
$-C_2H_5$	138 (2)	1,5325	1,1082	67	[70]
$-C_2H_4OCH_3$	176 (2)	1,5246	1,1501		[70]
$-C_2H_4OC_2H_5$	187 (2)	1,5179	1,1114		[70]
-C ₃ H ₇	158 (2)	1,5230	1,0700	75	[70]
—i-C₃H ₇	137 (1)	1,5164	1,0547	26	[70]
C4H9	172173 (2)	1,5153	1,0403	81	[70]
—i-C₄H9	159 (2)	1,5130	1,0342	67	[70]
i-C₅H ₁₁	200212 (4)	•			[234]
C ₆ H ₁₃	187,5(2)	1,5500	1,0054		[70]
-C ₇ H ₁₅	213 (2)	1,5020	0,9888	65	[70]
$-C_8H_{17}$	238240 (3)		0,973		[37]
$-C_6H_5$	Т. пл. 109°			85	[37]
$C_6H_5CCl = CHPO(OR)_2$					
R					
$-CH_8$	148149 (1)	1,5595	1,2812	48	[71]
$-C_2H_5$	159 (2)	1,5410	1,2070	65	[71]
$-C_3H_7$	166 (2)	1,5288	1,1584	66	[71]
− <i>i</i> -C ₃ H ₇	149 (1)	1,5220	1,1424		[71]
-C ₄ H ₅	176 (1)	1,5212	1,1202	81	[71]
− <i>i</i> -C ₄ H ₉	165 (1)	1,5188	1,1168	60	[71]
$C_6H_5C(CH_3)=CHPO(OC_2H_5)_2$	149—150 (1,5)	1,5190	1,1009*	33,5	[215]
PO(OR) ₂					
—СН ₃	146 (2)	1,5603	1,2109	50,3	[72]
$-\mathrm{C_2H_5}$	150 (1)	1,5398	1,1410	60	[72]
-C ₈ H ₇	162 (1)	1,5298	1,1392	6 0	[72]
				63	_

Эфиры типов
$$CX_2 = C < A \\ O-A$$
, $RCH = C < A \\ O-A$, $R_2C = C < A \\ O-A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$, $R_2C = C < A \\ CHR - A$

Формула	Т. нип., *С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход,	Лите- ратура
$CH_2 = CPO(OCH_3)_2$ $OPO(OCH_3)_2$	141 (1)	1,4420	1,3214	84	[168]
$CH_2 = CPO(OC_2H_5)_2$ OPO(OC_2H_5)_2	125—126 (0,5)	1,4396	1,1827	86,4	[168]
CCl2=CPO(OCH3)2 $OPO(OCH3)2$	134—135 (0,75)	1,4770	1,4901	78,3	[168]
$CCl_2 = CPO(OC_2H_5)_2$ $OPO(OC_2H_5)_2$	132—133 (0,5)	1,4660	1,3219		[168]
$CH_3CH = CPO(OC_2H_5)_2$ $OPO(OC_2H_5)_2$	128-129 (1,5)	1,4450	1,1690	78,6	[168]
$CH_{3}C = CHPO(OC_{2}H_{5})_{2}$ $OPO(OC_{2}H_{5})_{2}$	161—162 (1)	1,4478	1,1762	59	[167]
$(CH_3)_2C=CPO(OCH_3)_2$ $OPO(OCH_3)_2$	131—132 (0,5)	1,4580	1,2756	92,3	[168]
$(CH_3)_2C = CPO(OC_2H_5)_2$ $OPO(OC_2H_5)_2$	134—135 (1,5)	1,4503	1,1602	90,7	[168]
$(CH_3)_2C=CPO(OCH_3)_2$ $CH(CH_3)PO(OCH_3)_2$	180—182 (6)	1,4782	1,2218		[103]
$(CH_3)_2C = CPO(OC_2H_5)_2$ $CH(C_2H_5)PO(OC_2H_5)_2$	183—185 (6)	1,4598	1,1171		[103]
$(CH_{9})_{2}C = CPO(OC_{4}H_{9})_{2}$ $CH(C_{4}H_{9})PO(OC_{4}H_{9})_{2}$	207—210 (3)	1,4612	1,0505		[103]

Эфиры $\beta_{\gamma}\gamma$ -непредельных фосфиновых кислот *

Форм у ла		Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d ₄ ²⁰	Выход, %	Лите- 'ратура
RPO(OR')) 2				 	
R	R'					
CH ₂ =CHCH ₂ -	—GH ₃	90—92 (13)	1,4320	1,1160**	76	[90]
	-CH ₂ CH ₂					
CH ₂ =CHCH ₂ -	-CH ₂	Т. пл. 78*			74,3	[91]
CH ₂ =CHCH ₂ -	—СН ₃ , —С ₂ Н ₅	5052 (1)				[235]
	- CH ₂					
	CH₂					
$CH_2 = CHCH_2 -$	—ĆН	130—131 (3)	1,4680	1,1540**	74,4	[91]
	ĊНз					
CH ₂ =CHCH ₂ -	$-C_2H_5$	90—91 (12)	1,4312	1,0380 1,0416***	17	[84] [89]
CH ₂ =CHCH ₂ -	—i-C₃H₁	96,5—97 (11)	1,4295	1,0362	70	[90]
		6465 (35)	(17°) 1,4277 (18°)	(17°) 0,9828 (18°)	6 5	[90]
CH ₂ =CHCH ₂ -	C4H9	110 (0,4)	1,4336 (25°)	0,9548 (25°)		[92]
CH ₃ OCH=CHCH ₂ —	CH_3	125—126 (8)	1,4432	1,1570	30,0	[236]
CH ₃ OCH=CHCH ₂ -	$-C_2H_5$	123—124 (3)	1,4435	1,0985	34,5	[236]
$C_2H_5OCH = CHCH_2 -$	$-C_2H_5$	132—134 (3)	1,4442	1,0603	19,2	[236]
C ₃ H ₇ OCH=CHCH ₂ -	$-C_3H_7$	153155 (5)	1,4426	1,0089	11,0	[236]
$C_4H_9OCH = CHCH_2 -$	$-C_4H_9$	156—157 (3)	1,4460	1,9806	40,6	[236
i-C ₄ H ₉ OCH=CHCH ₂ —	i-C ₄ H ₉	150151 (3)	1,4430	0,9750	17,4	[236]
$C_2H_5OCH = CHCH(CH_3)$	$-C_2H_5$	136—138 (1)	1,4506	1,0436	17,1	[236]
$C_8H_7OGH = CHCH(GH_3) -$	C ₃ H ₇	152154'(3)	1,4496	1,0046	12,9	[236]
$CH_2=C(CH_3)CH_2-$	$-C_2H_5$	108—117 (17)	1,4710	0,9858	42	[235]
$CH_2 = C(CN)CH_2 -$	CH _a	137—140 (1)				[236]
$CH_2 = C(CN)CH_2 -$	$-C_2H_5$	150153 (2)	- William Arting			[236]
$CH_2=C(CN)CH_2-$	C ₃ H ₇	174—176 (1—2)				[2 36]
$CH_2 = C(CN)CH_2$	C₄H•	182—185 (2)	T. Carlotte			[236]
$CH_2 = C(COOCH_3)CH_2$ —	C ₂ H ₅	172—174 (13)				[61]
CH ₃ CH=CHCH ₂ —	—C ₂ H ₅	121,5—122 (19)	1,4380	1,0219	45	[94]

Формула		Т. нип., *С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Лите- ратура
$[(C_2H_5O)_2P(O)CH_2CH=]_2$		226 (15)	1,4547	1,1247	53	[95]
Соединение такого же состав тановленным положением связи	а.с неус- двойной	215—216 (10)	1,4559	1,1280	:	[237]
RPO(OR')2						,
R	R' .	- - -				
(CH ₈) ₂ C=CHCH ₂ —	$-C_2H_5$	117—118 (13)	1,4450	1,0080		[97]
CH ₈ OC ₂ H ₄ CH=CHCH ₂ —	СН ₃	144 (10)	1,4530	1,0950	37,6	[96]
CH ₃ OC ₂ H ₄ CH=CHCH ₂ —	$-C_2H_6$	146—147 (8)	1,4480	1,0380	63	[96]
CH ₃ OC ₂ H ₄ CH=CHCH ₂ —	-i-C ₄ H ₉	145—146 (3)	1,4455	0,9819	63	[96]
$C_4H_9OC_2H_4CH=CHCH_2-$	C ₂ H ₅	169—171 (9)	1,4462	0,9918	78,5	[98]
$C_4H_{\bullet}OC_2H_4CH=CHCH_2-$	$-C_4H_9$	190—191 (7)	1,4478	0,9685	49	[98]
$C_2H_5OOCCH_2CH=CHCH_2-$	−CH₃	172—173 (11)	1,4552	1,1528		[237]
$C_2H_5OOCGH_2CH=CHCH_2-$	$-C_2H_5$	167—168 (10)	1,4489	1,0851		[237]
$CH_3OC_2H_4C(CH_3)=CHCH_2-$	$-C_2H_5$	140—142 (8)	1,4530	1,0131		[97]
$CH_3CH = CHC\dot{H} - $ $C_4H_9OOCCH_2$	—C₄H9	200 (1,4)		0,997	18,3	[238]
$CH_2 = CHCH_2P(O)OCH_3$ C_6H_5		107—111 (1—2)				[239]
$C_2H_5OCH = CHCH_2P(O)OC_2H_5$ C_6H_5		150—152 (0,5)	1,5136	1,0389**	11,2	[240]
$CH_2 = CCH_2PO(OC_2H_5)_2$ $OPO(OC_2H_5)_2$		193—195 (9)	1,4435	1,1623		[166]

^{*} За исключением эфиров окси- и кетофосфиновых кислот, помещенных в табл. 20, амидовфиров, помещенных в табл. 12, и эфиров типа >C=CPO(OR) $_2$, помещенных в табл. 18. CHR-PO(OR),

^{**} d_{20}^{20} .
*** d_{20}^{17} .

Эфиры в, 7-непредельных окси- и кетофосфиновых кислот

Формула		Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Литера- тура
RPO(OR')2						
R	R'					
$CH_2 = CHCHOH -$	$-CH_3$	149—151 (13)	1,45 75	1,2188	66,2	[108]
CH ₂ =CHCHOH-	$-C_2H_5$	154—155 (13)	1,4506	1,1225	77,1	[108]
СН2=СНСНОН—	—i-C₃H₁	140—141 (7)	1,4415	1,0465	69,8	[108]
СН2=СНСНОН—	C₄H•	169—172 (13)	1,4411	1,0130	15,0	[108]
CH ₂ =CHCHOH-	—i-C₄H9	168170 (13)	1,4348	0,9968	14,0	[108]
CH ₃ CH=CHCHOH-	—CH₃	150—152 (8)	1,4630	1,1690		[108]
CH ₈ CH=CHCHOH-	$-C_2H_5$	163—164 (9)	1,4555	1,1005		[108]
$(CH_3)_2C=CHC(CH_3)OH-$	—СH ₈	136 (12)	1,4457	1,1163		[108]
$(CH_3)_2C=CHC(CH_3)OH-$	$-C_{2}H_{5}$	138 (11)	1,4400	1,0675		[108]
$(CH_3)_3C=CHC(CH_3)OH-$	—C4H9	171—172 (13)	1,4440	1,0084		[108]
$(CH_3)_2C=CHC(CH_3)OH-$	-i-C4H9	162—1 6 3 (12)	1,4409	1,0029		[108]
O CH=CH-CHOH-	$-C_2H_5$	106—107*			87,2	[108]
$C_6H_5CH = CHCHOH -$	CH ₃	101—102*			87,0	[108]
$C_6H_5CH=CHCHOH-$	$-C_2H_5$	104105*			75,4	[108]
CH_2 = $CHCOPO(OCH_8)_2$ **						[101]
CH_2 = $CHCOPO(OC_2H_5)_2$		200207 (510)	1,4519 (25°)			[241]
$CH_2 = C(CH_3)COPO(OC_2H_5)_2$ *	*					[99]
$\begin{array}{c} \text{CH}_{3}\text{C} = \text{CHC}(\text{CH}_{8})_{2}\text{P(O)OC}_{4}\text{H}, \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ $	9	$82-100 \ (2\cdot 10^{-4})$	1,4590	1,110	2 0	[31]
$\begin{array}{c c} CH_{3}C = CHC(CH_{3})_{2}P(O)OC_{10}H \\ & & \\ \hline & & \\ \hline & & \\ \hline & & \\ \end{array}$	21	104—145 (1·10 ⁻²)	1,4580	0,98	2	[31]

^{*} Температура плавления.

^{**} Полимеривуется при перегонке в вакууме.

 ${\rm T\,a\,6\,\pi\,n\,\eta\,a\,\,21}$ Эфиры γ , δ -непредельных алифатических и циклических фосфиновых кислот

Формула	Т. кип., *С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Лите- ратура
CH ₂ =CHCHClCH ₂ PO(OR) ₂					
R					
—CH ₃	112—114 (2)	1,4770	1,2365	50	[43]
$-C_2H_5$	122,5—123,5(3)	1,4672	1,1532	52	[43]
$-\mathrm{C_2H_4OCH_8}$	157—160 (2)	1,4720	1,1844	50	[43]
$-\mathrm{C}_2\mathrm{H}_4\mathrm{OC}_2\mathrm{H}_5$	165—167 (2)	1,4700	1,1348	62	[43]
$-C_3H_7$	121—123 (1)	1,46 50	1,1011	6 5	[43]
—i-C ₃ H ₇	113—116 (2)	1,4585	1,0845	44	[43]
C_4H_9	147 (2)	1,4625	1,0634	62	[43]
— <i>i</i> -C₄H₃	124—126 (2)	1,4608	1,0504	67	[43]
$-C_6H_{13}$	160—162 (1)	1,4628	1,0158	58	[43]
CH_2 = $CHCH(OC_2H_5)CH_2PO(OC_2H_5)_2$	119—120 (7)	1,4231	1,044	17	[242]
$CH_2 = C(CH_3)CHCICH_2PO(OR)_2$					
R					
-CH ₃	119—121 (3)	1,4805	1,1971	50	[44]
$-C_2H_5$	134—135 (5)	1,4698	1,1237	84	[44]
$-C_2H_4OCH_3$	148—150 (2)	1,4738	1,1370	55	[44]
$-C_2H_4OC_2H_5$	155—157 (2)	1,4672	1,0981	50	[44]
$-C_3H_7$	136—137 (3)	1,4668	1,0828	73	[44]
-i-C ₃ H ₇	127—128 (2)	1,4618	1,0712	70	[44]
$-C_4H_9$	140141 (1)	1,4665	1,0530	75	[44]
-i-C ₄ H ₉	141—142 (3)	1,4639	1,0456	83	[44]
$-C_6H_{13}$	160—162 (2)	1,4642	1,0043	61	[44]
$CH_3CH = CHCH_2CH(COOC_2H_5) - PO(OC_2H_6)_2$	156—157 (10)	1,4458	1,0617		[243]
$C_2H_5OOCCH = CHCH_2CH(CH_3) - PO(OCH_3)_2$	170171 (20)	1,4585	1,1311		[237]
$C_2H_5OOCCH = CHCH_2CH(CH_3) - PO(OC_2H_5)_2$	165—166 (10)	1,4500	1,0638		[237]
$CH_3COCH = CHCH_2CH(CH_3) - PO(OCH_3)_2$	153—155 (11)	1,4635	1,1184		[237]
$CH_3COCH = CHCH_2CH(CH_3) - PO(OC_2H_5)_2$	163—164 (14)	1,4549	1,0542		[237]

	I down Ha 21 (Onon					
Формула	т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$	Вы х од, %	Лите- ратура	
$CH_3OC_2H_4CH = CHCH_2CH - (COOC_2H_5)PO(OC_2H_5)$	167—169 (4)	1,4526	1,0718		[243]	
CH_2 $PO(OC_2H_5)_2$	88—89 (0,2)	1,4726	1,0042	96,6	[225]	
$\begin{array}{c c} Cl & \\ Cl & \\ CCl_2 & \\ Cl & \\ Cl & \\ \end{array}$		1,519			[225]	
-PO(OC ₂ H ₅) ₂ -COOCH ₃	115—118 (1)				[226]	
CH ₈ —1 O(OC ₂ H ₅) ₂	118—119 (3)	1,4488	1,0166	63,5	[219]	
CH ₃ —PO(OC ₄ H ₉) ₂	155—156 (3)	1,4801	1,0379	65,2	[219]	
CH_3 $-PO(OC_2H_5)_2$	125—127 (7)	1,4505	0,9992	44,0	[219]	
CH_3 CH_3 $-PO(OC_4H_9)_2$ CH_3	156—157 (2)	1,4710	1,0042	36,4	[219]	

Форм у ла	Т. кип., [©] С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Литера- тура
$\begin{array}{c c} Cl & \\ Cl & \\ CCl_2 & \\ Cl & \\ Cl & \\ \end{array}$		1,519			[225]
$(CH_8)_2C = C = CHPO(OC_2H_5)_2$ (димер)	205-206 (5)	1,4795	1,0992	2	[103]
$CH_2=C(CH_8)[CH_2]_8PO(OC_2H_5)_2$	124 (8,5)	1,4418		45	[244]
$CH_2 = C(CH_3)[CH_2]_2C(CH_3)PO(OCH_3)_2$	125 (12)	1,4492			[244]
$(CH_3)_2C = CHCOC_2H_4PO(OCH_3)_2$	169171 (13)	1,4711	1,1130	59	[110]
$(CH_3)_2C=CHCOC_2H_4PO(OC_2H_5)_2$	149 (3)	1,4660	1,0658	52	[110]
$(CH_3)_2C = CHCOC_2H_4PO(OC_4H_9)_2$	198—200 (12)	1,4623	1,0111	57	[110]
$(GH_3)_2G=CHCOG_2H_4PO(OC_4H_6-i)_2$	188—190 (10)	1,4511	1,0013	48,5	[110]
$(\text{CH}_3)_3\text{CCH}_2\text{C}$ CH_2 $CH(\text{CH}_3)\text{PO(OCH}_3)_2$	125—127 (3, 5)	1,4530			[244]
$CH_2 = CHCH_2As(C_6H_5)PO(OC_2H_5)_2$	142—143 (1)		1,2568	3	[245]
$CH_2 = CHCH_2OC_2H_4PO(OC_4H_9)_2$	156 (молеку- лярная пере- гонка)				[246]
CH_2 = $CHCH_2OC_3H_6PO(OC_4H_9)_2$	156 (5-10)				[247]
$C_{17}H_{33}COOC_2H_4PO(OC_2H_5)_2$	184 (0,1)	1,4532 (30°)	0,9680 (30°)		[248]

Таблица 23 Эфиры непредельных фосфиновых кислот с двумя двойными связями или с одной тройной связью

Формула	Т. нип., *С (мм)	$n_D^{2\theta}$	d_4^{20}	Выход	Лите- ратура
$CH_2=C=CHPO(OC_2H_5)_2$	140 (10)			31	[83]
$(CH_8)_2C=C=CHPO(OCH_8)_2$	117 (10)	1,4682	1,0852		[236]
$(CH_8)_2C=C=CHPO(OC_2H_5)_2$	120—122 (10)	1,4555	1,0237		[236]
$(CH_8)_2C = C = CHPO(OC_4H_9)_2$	131132 (4)	1,4310	0,9594		[236]
$CH_2=CH-CH=CHPO(OR)_2$					
R					
—СH ₃	77—78,5 (3)	1,4835	1,1021	60	[43]
C ₂ H ₆	8487 (2)	1,4728	1,0465	75	[43]
$-C_2H_4OCH_3$	135138 (2)	1,4775	1,1287	46	[43]
$-C_2H_4OC_2H_5$	145—147 (2)	1,4690	1,0954	43	[43]
-C ₃ H ₇	103-104 (1)	1,4700	1,0163	90	[43]
—i-C₃H ₇	83-84,5(2)	1,4632	1,0030	87	[43]
—C ₄ H ₉	129 (2)	1,4680	0,9922	65	[43]
—i-C₄H•	111113 (2)	1,4642	0,9819	86	[43]
—C ₆ H ₁₃	150-153 (2)	1,4600	0,9839	48	[43]
CH ₂ =CCICCl = CHPO(OCH ₃) ₂ \ (види-					
$ \begin{array}{l} \text{MO,} \\ \text{CHCl=CHCCl=CHPO(OCH_8)_2} \end{array} $	142 12511)	1,4940	1,3470	5 6	[52]
$CH_2=C(CH_3)CH=CHPO(OR)_2$					
R					
−CH ₃	95—96 (3)	1,4868	1,1015	74	[44]
$-C_2H_5$	93-95(2)	1,4768	1,0415	85	[44]
$-\mathrm{C_2H_4OCH_3}$	151152 (3)	1,4798	1,0978	47	[44]
$-\mathrm{C_2H_4OC_2H_5}$	154155 (1)	1,4705	1,0670	49,5	[44]
−C ₃ H ₇	127—128 (3)	1,4728	1,0108	81	[44]
—i-C₃H₁	93-94 (2,5)	1,4660	0,9911	79	[44]
-C ₄ H ₉	118—119 (1)	1,4711	0,9854	84	[44]
i-C₄H₀	138139 (5)	1,4678	0,9781	78	[44]
$-C_6H_{13}$	137—138 (3)	1,4678	0,9588	60	[44]
CH ₃ CH=CHCH=CHCHOH- -PO(OCH ₃) ₂	153—154 (13)	1,4866	1,1165	17,5	[108]
$CH_8CH = CHCH = CHCHOH - PO(OC_2H_5)_2$	167—168 (17)	1,4774	1,0717	10,9	[108]
CH ₃ C=CPO(OC ₂ H ₅) ₂	108—110 (2,1)	1,4449		69	[249]
$C_6H_5C = CPO(OC_2H_5)_2$	155 (1)	1,5312	1,1500		[71]
$C_6H_5C = CPO(OC_4H_9-i)_2$	159—161 (1)	1,5090	1,0423		[71]

Непредельные эфиры фосфонкарбоновых кислот типа ROOC—R'—PO(OR")2, где \hat{R} — непредельный радикал

Формула	Т. _{кип.,} °С (мм)	n_D^{20}	d 4 20	Вы- ход, %	Лите- , рат у ра
CH ₂ =CHOOCCH ₂ PO(OC ₂ H ₅) ₂ CH ₂ =CHCH ₂ OOCCH ₂ PO(OCH ₈) ₂	1	1,4340 1,4505	1,1190 1,2064*		[250] [105]
$CH_2 = CHCH_2OOCCH_2PO(OC_2H_5)_2$	157—158 (10)	1,4426	1,1203*	55	[105]
$CH_2 = CHCH_2OOCCH_2PO(OC_3H_7)_2$	146—147,5 (1)	1,4470**	1,0492**		[105]
CH_2 = $CHCH_2OOCCH_2PO(OC_3H_7-i)_2$	152—153 (6)	1,4357**	1,0520**		[105]
$CH_2 = CHCH_2OOCCH_2PO(OC_4H_8)_2$	146—147,5(1)	1,4470**	1,0492**		[250]
$CH_2 = CHCH_2OOCCH_2PO(OC_4H_9-i)_2$	154—156 (2)	1,4438**	1,0356**		[105]
CH_2 = $CHCH_2OOCCH(CH_3)CH_2PO(OC_2H_5)_2$ CH_2 = $CHCH_2OOCCH$ - $PO(OC_4H_9)_2$	117—119 (2,5) 122 (0,35)	1,4396 1,4568	1,0799 1,0755	41	[107] [251]
CH ₂ =CHCH ₂ OOCCH ₂					
	1	1	1	1	1

Таблица 25 Эфиры а, β-непредельных тиофосфиновых кислот типа RPO(SR')2

Форм	иула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход. %	Литера- тура
, RCH=CHF	PO(SR').					
R	R'		:			
C_2H_5O —	$-C_2H_5$	135 (2)	1,5475	1,1366	55,8	[67]
CH ₃ OC ₂ H ₄ O	$-C_2H_5$	150 (1)	1,5511	1,1435	80	[69]
$C_4H_9OC_2H_4O-$	$-C_2H_5$	186 (2)	1,5365	1,1180	87	[69]
C_4H_9O —	$-C_2H_5$	154 (2)	1,5544	1,1410	52	[67]
i-C ₄ H ₉ O—	$-C_2H_5$	145 (2)	1,5370	1,0961	63	[67]
i-C ₄ H ₉ O—	$-C_6H_5$	7273*			60	[67]
C ₆ H ₅ O—	$-C_2H_5$	162 (1)	1,5860	1,1535		[67]
C ₆ H ₅ —	$-C_2H_5$	168 (1)	1,6248	1,1469	58,8	[58]
C ₆ H ₅	C ₆ H ₅	117*				[58]

^{*} Температура плавления.

^{*} d₀²⁰. ** При 15°.

Эфиры а, β- и β, γ-непредельных тиофосфиновых кислот типа RPS(OR')2

Φ	ормула	Т. кеп., °С	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Лите- `ратур
ROCH=CHPS(OF	l') ₂					
R	R'					
C ₂ H ₅ —	-СН _а	86 (1)	1,4852	1,1373	60	[66]
C ₂ H ₅ —	$-C_2H_1$	107 (3)	1,4879	1,0970	50	[66]
$CH_3OC_2H_4$ —	$-CH_3$	119 (6)	1,4775	1,1624	58	[69]
CH ₃ OC ₂ H ₄ —	$-C_2H_5$	120 (1)	1,4760	1,0904	73	[69]
$C_2H_5OC_2H_4$ —	−CH₃	127 (2)	1,4712	1,1321	78	[69]
$C_2H_5OC_2H_4$ —	$-C_2H_5$	133 (2)	1,4695	1,0081	82	[69]
i-C ₄ H ₉ OC ₂ H ₄ —	СН ₃	141 (1)	1,4690	1,0922	83	[69]
i-C ₄ H ₉ OC ₂ H ₄ —	$-C_2H_5$	145 (1)	1,4680	1,0296	80	[69]
i-C ₅ H ₇ —	—СН ₃	95 (1)	1,4780	1,1035		[66]
i-C ₈ H ₇ —	$-C_2H_5$	105 (1)	1,4741	1,0510	63	[66]
C ₄ H ₉ —	$-CH_3$	107 (1)	1,4790	1,1018	70	[66]
C4H9-	$-C_2H_5$	117 (1)	1,4705	1,0687	60	[66]
C_6H_5 —	−CH₃	151 (2)	1,5331	1,1945	50	[66]
C ₆ H ₅ —	C_2H_5	159 (2)	1,5375	1,1263	75	[66]
$RPS(OR')_2$						
R	R'					
$CH_3C(CH_3)=CH-$	$-C_6H_4NO_2$	103—105*				[5]
C ₈ H ₁₅ —	$-C_6H_4NO_2$	81—82*				[5]
$C_6H_5CH=CH-$	—СН _а	124 (1)	1,5890	1,1704	65,3	[58]
$C_6H_5CH=CH-$	$-C_2H_5$	130 (1)	1,5658	1,1067	55,4	[58]
$C_6H_5CH=CH-$	$-C_6H_5$	83*	1,5369			[37]
$C_2H_5OOCCH=C(C$	$_6\mathrm{H}_5)\mathrm{PS}(\mathrm{OC_2H}_5)_2$	168—169 (1)	1,4710	1,1534	32	[79]
CH ₂ =CHCH ₂ PS(C	(C4H9)2	120 (3)	1,4828	0,9858	42	[93]
CH ₂ =CHCHOHPS	S(OC ₂ H ₅) ₃	120—122 (10)	1,4846	1,1158	46,2	[109]
CH ₃ CH=CHCHO1	HPS(OC ₂ H ₅) ₂	130—132 (8)		1,1019	43,7	[109]
11 11			1,5280			
O—CH=CHC	$\mathrm{CHOHPS}(\mathrm{OC_2H_6})_2$	101—102 (10)		1,0785	46,1	[109]

[•] Температура плавления.

					,-
R	Т. _{ВЕП.,} °С (мм)	n_D^{20}	$d_{m 4}^{20}$	Выход, %	Литера- тура
C ₂ H ₅ —	134 (1)	1,5858	1,1734	65,9	[67]
CH ₃ OC ₂ H ₄	157 (2)	1,5890	1,1579	75	[69]
C ₂ H ₅ OC ₂ H ₄ —	176 (2)	1,5745	1,1417	8 3	[69]
i-C ₈ H ₇ —	136 (2)	1,5672	1,1198	59,2	[67]
i-C ₄ H ₈	145 (1)	1,5662	1,1060	60	[67]
C ₆ H ₅ —	155 (1)	1, 6 336	1,3142	47	[67]

Таблида 28 Непредельные эфирохлорангидриды фосфористой, фосфорной, тиофосфорной и амидофосфорных кислот

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d	Выход,	Литера- тура
CH ₂ =CHCH ₂ OPCl ₂	137		1,2792	50	[146]
(CH ₂ =CHCH ₂ O) ₂ PCl O	65—85 (3—4)	1,4504	(18°)	22	[138]
O CH ₂ =CHCH ₂ OPSCl ₂	74 (25)				[146]
$CH_2{=}CHCH_2NHPOCl_2$	125—126 (8)				[134]
(CH ₂ =CHCH ₂) ₂ NPOCl ₂	122—123 (19)		1,2317 (15°)		[134]

Непредельные эфиры фосфористой кислоты *

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_{D}^{20}	d420	Выход, %	Лите- ратура
$CH_2 = CHOP \begin{cases} O - CH_2 \\ \\ O - CH_2 \end{cases}$	58—59 (15)	1,4577	1,1672	24	[120]
CH ₂ =CHOP(OCH ₃) ₂	55—56 (80)	1,4255	1,0406	46	[121]
$CH_2 = CHOP(OC_2H_5)_2$	58-59 (28)	1,4258	0,9787	67	[121]
$CH_2 = CHOP(OC_3H_7)_2$	53—54 (3)	1,4322	0,9518	62	[121]
CH_2 = $CHOP(OC_4H_9)_2$	85—86 (4)	1,4 3 6 0	0,9381	70	[121]
$CH_2 = CHOP \begin{cases} O - \\ O - \\ \end{pmatrix}$	71 (2-2,5)	1,5357	1,2306	30	[120]
$CH_2 = CHOP(OC_6H_5)_2$	143144 (3)	1,5575	1,1567	80	[121]
(CH ₂ =CHO) ₂ POCH ₃	6061 (60)	1,4390	1,0368	56	[121]
$(CH_2=CHO)_2POC_2H_5$	57—58 (30)	1,4380	1,0015	60	[121
$(CH_2 = CHO)_2 POC_3H_7$	56—57 (11)	1,4392	0,9908	62	[121]
(CH ₂ =CHO) ₂ POC ₄ H ₉	63 (7)	1,441 2	0,9873	60	[121]
$(CH_2=CHO)_2POC_6H_5$	108—109 (10)	1,5151	1,1037	55	[121]
$(CH_2=CHO)_3P$	51-52 (30)	1,4485	1,0262	46	[121]
$CH_2 = CHCH_2OP \left\{ \begin{matrix} O - CH_2 \\ I \\ O - CH_2 \end{matrix} \right.$	6970 (11)	1,4635	1,1553	58,6	[91]
$CH_2 = CHCH_2OP O - CH_2 CH_2$	82-82,5 (12)	1,4625	1,1214	52,7	[91]
$CH_2 = CHCH_2OP \left\langle \begin{array}{c} O - CH_2 \\ O - CH \end{array} \right\rangle CH_2$	82-83 (10)	1,4580	1,0777	62,5	[91]
↓ C H ₃					
$CH_2 = CHCH_2OP \underbrace{ \begin{pmatrix} O - 1 \\ (CH_2)_4 \end{pmatrix} }_{O - 1}$	Взрывае (да:	тся при п же при 1	ерегонке мм)	1	[91]
$CH_2 = CHCH_2OP(OCH_2CH_2CN)_2$	165—170 (8,5)	1,4580	1,0989		[117]
CH ₂ =CHCH ₂ OP[OC(CH ₃) ₂ CN] ₂	153—170 (8,5)	1,4450	1,0546	36	[117]

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Вы х од %	Лите- ратура
CH ₂ O CH ₂ =CHCH ₂ OCH ₂ —CHO POCH ₈	74—76 (1)	1,4580 (35°)		89.	[169]
$(CH_2=CHCH_2O)_2PHO$	97,5—98,5(8)	1,4430	1,0793	65,7	[122]
(CH ₂ =CHCH ₂ O) ₂ POCH ₂ CH ₂ CN	140—145 (8,5)	1,4636	1,0691		[117]
(CH ₂ =CHCH ₂ O) ₂ POC(CH ₈) ₂ CN	111—116 (9)	1,4425	1,0230	72	[117]
(CHJ=CJCH ₂ O) ₂ PHO.	Т. пл. 48—49°				[125]
$(CH_2=CHCH_2O)_3P$	85,5-86,5(9)	1,4595	0,9974**	71,6	[111]
$[CH_2=CHCH(CH_3)O]_3P$	91—93 (9)	1,4531	0,9557	49	[114]
$[\mathrm{CH}_2 = \mathrm{CHCH}(\mathrm{C}_2\mathrm{H}_5)\mathrm{O}]_{3}\mathrm{P}$	102—103 (3); 123—124 (10)	1,4521	0,9467	84	[114]
[CH2=CHCH(C3H7)O]3P	137139 (13)	1,4519	0,9365		[114]
$[CH_2=CHCH(C_4H_9)O]_3P$	155—157 (15)	1,4521	0,9230	6 3	[114]
$[\mathrm{CH}_3 = \mathrm{CHCH}(\mathrm{C}_6\mathrm{H}_5)\mathrm{O}]_{8}\mathrm{P}$	Разлагается пере	и полиме гонке в в		и р и [[114]
(CH ₃ CH=CHCH ₂ O) ₈ P	9899 (1)	1,4680	0,9757		[252]
$[CH_2=CHCH_2CH(CH_8)O]_8P$	132—133 (12)	1,4538	0,9323		[115]
$[\mathrm{CH}_2 = \mathrm{CHCH}_2\mathrm{CH}(\mathrm{C}_6\mathrm{H}_5)\mathrm{O}]_{\$}\mathrm{P}$	Разлагаетс перег	я и взры; онке в ва		a	[115]
CH=CCH ₂ OP CHCH ₃ O-CHCH ₂	22 (55)	1,4962	1,2498		[119]
$\begin{bmatrix} \equiv \text{CCH}_2\text{OP} \middle \begin{smallmatrix} \text{O-CHCH}_8 \\ \text{I} \\ \text{O-CH}_2 \end{smallmatrix} \end{bmatrix}_2$	25 (12)	1,4957	1,2675		[119]
(СН≡ССН ₂ О) ₂ РНО (строение предположительное)	105 (5)		·		[126]
(CH≡CCH ₂ O) ₈ P	25 (23)	1,4935	1,1445		[119]
$[CH = CC(CH_3)_2O]_3P$	Масло	·		52	[253]

^{*} В том числе смещанные и нислые эфиры,
* d_0^{18} .

Эфиры типов XCH=CHOPO(OR)₂, где X=H, Cl; CX₂=CHOPO(OR)₂, где X=Cl, O

Вг; CCl₂=CXOPY₂, где X=H, RO, Y=RO, N(R)₂ или RO и N(R)₂; X R'

ССl₂=CHOP(O)N-PO(OR)₂, где X=RO, N(R)₂; CCl₂=CHOPO(OCH₂CH=CH₂)₂

Формула	Т. нип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход.	Лите- ратура
$CH_2 = CHOPO(OC_2H_5)_2$	79 (6)	1,4100 (35°)	1,0724 (35°)	67	[169]
CICH=CHOPO(OC ₂ H ₅) ₂	121—122 (13) 80 (0,2)	1,4345 (2 5 °)	(25°)**	13	[174]
ClCH=CHOPO(OCH ₂ CH ₂ Cl) ₂	152—157 (1)		1,159	60 70	[160] [169]
$ClCH = CHOPO(OC_3H_7)_2$		1,4364 (25°)		56	[169]
ClCH=CHOPO(OC ₈ H ₇ -i) ₂	89—91 (0,3) 74—87 (0,1)	1,4307	1,111	45 37	[160] [169]
$CICH = CHOPO[OCH_2\dot{C}H(C_2H_5)C_4H_9]_2$	156—173 (0,1)	1,4492 (25°)		82	[169]
$CCl_2=CHOP < O-CH_2 O-CH_2 $	110—117 (0,5)			24	[169]
CCl ₂ =CHOPO(OCH ₃) ₂	100—104 (25) 74—87 (2) 120 (14)	1,4524	1,4243 1,413	60 53 57	[159] [169] [174]
CCl ₂ =CHOP O-CHCH ₈ O-CH ₂	118—123 (2)			54	[169]
$CCl_2=CHOP \begin{cases} O-CHCH_2OC_2H_5\\ O-CH_2 \end{cases}$				99	[169]
$CCl_2 = CHOP \bigcirc OCH_3$ 0 OC_2H_5	გე—96 (1)			67	[169]
CCl ₂ =CHOP OCH ₂ CH ₂	132—140 (1)			97	[169]
$CCl_2 = CHOPO(OC_2H_5)_2$	113—115 (2) 69—71 (0,5) 131—132 (14)	1,4498 1,4479	1,299 1,295	85—90 98 51	[159] [171] [174]

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход,	Лите- ратура
CCl ₂ =CHOPO(OCH ₂ CH ₂ Cl) ₂	93—112 (0,1)	1,4820 (35°)		68	[169]
$CCl_2=CHOPO[(OC_2H_4)_2OCH_3]_2$		(55)		75	[1 6 9]
$CCl_2=CHOP CCH(CH_2)_2$	162—164 (1)	1,4580	1,2716	51,7	[254]
$\begin{array}{c} \text{CCl}_{\bullet} = \text{CHOP} \\ \text{OCH} \\ \text{OCH} \\ \text{OCH}_{\bullet} \end{array}$		dila consiste, color company delica. prototo desemb		81	[169]
CCl ₂ =CHOPO(OC ₃ H ₇) ₂	107 (0,3) 118—120 (0,7)	1,4450	1,215** 1,216	36 70	[174] [159]
CCl ₂ =CHOPO(OC ₃ H ₇ -i) ₂	96,5 (2) 99—105 (0,7) 106—108 (0,8)	1,4372 (35°) 1,4423	(35°)	62 26 72	[169] [174] [159]
CCl ₂ =CHOPO(OC ₄ H ₉) ₂	{107—121 (0,5) 125—128 (0,35)	1,4487	1,166**	80 53	[169] [174]
$CCl_3 \Rightarrow CHOPO[OCH_3CH(C_2H_5)C_4H_9]_2$				100	[169]
$CCl_{2}=CHOP OC_{6}H_{5}$	116—130 (0,5)			84	[169]
CCl_{s} = $CHOPO[OC_{6}H_{4}C(CH_{5})_{8}-4]_{2}$			may address—supplies	89	[169]
$CCl_2 = CHOP \left(\begin{array}{c} OC_2H_5 \\ N(CH_3)_2 \end{array} \right)$	90—91,5 (3)	1,4580	1,2801	42,7	[254]
$CCl_{3} = CHOP / N(CH_{3})_{2}$	103—104 (2)	1,4580	1,2333	56,3	[254]
$CCl_2=CHOP \bigvee_{\parallel N(C_8H_5)_2}^{OCH_2CH_2Cl}$	113—123 (0,2)	der adheus of venturals de mandeles	- Angelek and Ange	73	[169]
CCI==CHOPO[N(CH ₈) ₂] ₂	89,5—90 (1)	1,4785	1,2607	60,7	[254]
$CCl_2 = CHOPO[N(C_2H_5)_2]_2$	115—125 (1)			74	[169]
$CCl_2 = C(\Theta C_2 H_5) OPO(OC_2 H_5)_2$	103 (0,5)	1,4284		40	[171]

Формула	Т. нип., [©] С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход,	Лите- ратура
$CBr_2 = CHOPO(OC_2H_5)_2$	139—140 (1,5)		1,661	70	[159]
$CBr_2 = CHOPO(OC_3H_{7^{-1}})_2$	139—142 (2)		1,482	45	[159]
$CBr_2 = CHOPO(OC_4H_{9}-i)_2$	159—160 (1,5)		1,465	30	[159]
$ \begin{array}{c} C_2H_5 \\ C_2H_5O \end{array} \xrightarrow{C_2H_5} P(O)N-PO(OC_2H_5)_2 $	164165 (1)	1,4610	1,2792	70,4	[254]
$CCl_{2}=CHO $	160—162,5 (1)	1,4580	1,1951	36,4	[254]
$ \begin{array}{c} \text{CCl}_2 = \text{CHO} \\ \text{(CH}_3)_2 \text{N} \end{array} $ $ \begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{(CH}_5)_2 \text{N} \end{array} $	148—149 (1)	1,4700	1,2947	40	[254]
$\begin{array}{c} C_2H_5 \\ CCI_2 = CHO \\ (CH_3)_2N \end{array} P(O)N - PO(OC_2H_5)_2 \cdot$	145—145,5 (1)	1,4715	1,2711	51,2	[254]
$CCI_{2}=CHO C_{2}H_{5} CCI_{2}=CHO P(O)N-PO(OC_{2}H_{5})_{2}$ $(C_{2}H_{6})_{2}N$	154—155 (1,5)	1,469	1,2263	25	[254]
$\begin{bmatrix} CCl_2 = CHOP & OCH_2 - \\ \parallel & OCH_2 - \\ O & \end{bmatrix}_2$	130132***			68	[169]
$CCl_2=CHOPO(OCH_2CH=CH_2)_2$	105 (0,5)	1,460		72	[173]

^{*} Эфиры, имеющие снелет >C=CPO(OR)₂ и -C=CHPO(OR)₂, номещены в табл. 18, а эфиры, OPO(OR)₂ OPO(OR)₂ OPO(OR)₂ ороцие скелет >C=C CH₂PO(OR)₂ , помещены в табл. 19.

^{**} Вещество было получено по Перкову.

^{***} Температура плавления.

Эфиры типов $CH_2=C(R)OPO(OR')_2$, где $R=CH_3$, CH_2Cl , CH_2Br , C_8H_5 ; $CHX=C(CH_3)OPO(OR)_2$ и $CH_2XCH=CHOPO(OR)_2$, где X=Cl, Br; $C(CH_3)=O$ $C(CH_3)=O$ C(

Формула	Т. нип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход.	Лите- ратура
			•	/0	Parjpa
$\mathrm{CH}_2 {=} \mathrm{C}(\mathrm{CH}_3)\mathrm{OPO}(\mathrm{OCH}_3)_2$	8485 (9)	1,4175	1,1449		[163]
$CH_2 = C(CH_3)OPO(OC_2H_5)_2$	96 (12)	1,4190	1,0708	94	[164]
$CH_2=C(CH_3)OPO(OC_4H_9)_2$	125—126 (5)	1,4268	1,0049		[163]
$\mathbf{CH_2} = \mathbf{C}(\mathbf{CH_3})\mathbf{OPO}(\mathbf{OC_4H_9} - i)_2$	122—123 (9)	1,4245	0,9955		[163]
$CH_2 = C(CH_2Cl)OPO(OC_2H_5)_2$	133,5—134,5 (11) 76—89 (1)	1,4435	1,1934	44,8 82	[166] [169]
$ClCH = C(CH_3)OPO(OC_2H_5)_2$	116,5—117 (10)	1,4370	1,1833	82	[166]
$ClCH = C(CH_3)OPO(OC_4H_9)_2$	154—155 (11)	1,4400	1,0892	76	[166]
$ClCH_2CH = CHOPO(OC_2H_6)_2$	115—118 (0,8)			41	[160]
$ClCH_2CH = CHOPO(OC_3H_7-i)_2$	124 (0,4)			39	[160]
$ClCH_2CH = CHOPO(OC_4H_9-i)_2$	136—137 (0,4)			52	[160]
$CH_2 = C(CH_2Br)OPO(OC_2H_5)_2$	142,5—143 (11)	1,4622	1,3928	40,2	[166]
$BrCH = C(CH_3)OPO(OC_2H_5)_2$	126—127 (10)	1,4540	1,3643	36,7	[166]
$CH_3CH = C(CH_3)OPO(OC_2H_5)_2$	110—111,5 (10)	1,4272	1,0578	70	[255]
$CH_3CBr = C(CH_5)OPO(OC_2H_5)_2$	147—148 (10)	1,4655	1,3481	38	[255]
$C_2H_5OC(CH_3) = C(CH_3)OPO(OC_2H_5)_2$	127—130 (10)	1,4250	1,1061	23,3	[256]
$C_3H_7OC(CH_3)=C(CH_3)OPO(OC_3H_7)_2$	140142 (10)	1,4230	1,0752	46,7	[256]
$C_4H_9OC(CH_3)=C(CH_3)OPO(OC_4H_9)_2$	148—150 (10)	1,4240	1,0192	42,6	[256]
$CH_2 = C(C_6H_5)OPO(OC_2H_5)_2$	171 (11)	1,5009	1,1422		[164]
$CHCl = C(C_6H_5)OPO(OC_2H_5)_2$	139—140 (0,5)	1,5170	1,23 5 3	92,4	[255]
$CCl_2 = C(C_6H_5)OPO(OC_2H_5)_2$	105—110(10-3)	1,5195		91	[171]
$\begin{array}{c} \text{CH}_3\text{C-O} \\ \text{II} \\ \text{CH}_3\text{C-O} \end{array} \rightarrow \begin{array}{c} \text{P(OC}_2\text{H}_5)_8 \end{array}$	104105 (10)	1,4290	1,0825	47,2	[256]
$ \begin{array}{c} CH_3-C-O \\ \parallel \\ CH_3-C-O \end{array} $ $ P(OC_3H_7)_3 $	127—130 (10)	1,4305	1,0256	37,1	[256]

Эфиры типов ROOCCX= $C(CH_3)$ OPO $(OR')_2$, $CH_3COCX=C(CH_3)$ OPO $(OR)_2$, где X=H, Cl и др.; CCl_2 =CHCH= $CHOPO(OC_2H_5)_2$; $(CH_2$ = $CHO)_3$ PO

Форм у ла	Т. кнп., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход.	Лите- ратура
CH ₃ OCCCH=C(CH ₃)OPO(OCH ₃) ₂	106—107,5(1)	1,4494	1,25		[160]
$C_2H_5OOCCH = C(CH_3)OPO(OC_2H_5)_2$	155—156 (10)			91	[167]
$C_2H_5OOCCH = C(CH_3)OPO(OC_4H_9-i)_2$	175 (10)	1,4445		71	[167]
$C_2H_5OOCCCl = C(CH_3)OPO(OC_2H_5)_2$	136 (1)	1,4572	•	97	[167]
CCI			:		
C_2H_5OOC $C(CH_3)OPO(OC_4H_9-i)_2$	154 (1)	1 '	1,1289	90	[167]
$C_2H_5OOCC(C_2H_5) = C(CH_3)OPO(OC_2H_5)_2$	133—134 (1,4)	1,4470	1,1217	75	[257]
CH_3CHCl — CCl = $CHOPO(OC_2H_5)_2$	140—142 (2)	1,219		45	[160]
$CH_3COCH = C(CH_3)OPO(OCH_3)_2$	103—104 (2)	1,4572			[258]
$CH_3COCH = C(CH_3)OPO(OC_2H_5)_2$	119—120 (2)	1,4489		66	[167]
$CH_8COCH = C(CH_8)OPO(OC_4H_9)_2$	125—127 (1)	1,4510			[258]
$CH_3COCH = C(CH_3)OPO(OC_4H_9-i)_2$	137—138 (2,5)	1,4468		80	[167]
$CH_3COCCl = C(CH_3)OPO(OCH_3)_2$	115 (2)	1,4710			[258]
$CH_3COCCl = C(CH_3)OPO(OC_2H_5)_2$	135 (3)	1,4626		63	[167]
$CH_3COCCl = C(CH_3)OPO(OC_4H_9)_2$	138—139 (2)	1,4615		-	[258]
$CH_{3}COCCl = C(CH_{3})OPO(OC_{4}H_{9}-i)_{2}$		1,4575	•	80	[167]
$CH_3COCH = C(C_6H_5)OPO(OCH_3)_2$		1,5262	•		[258]
$CH_3COCH = C(C_6H_5)OPO(OC_2H_5)_2$ $CH_3COCH = C(C_6H_5)OPO(OC_2H_5)_2$		1,5135	•		[258]
$CH_3COCCl = C(C_6H_5)OPO(OCH_3)_2$	156—157 (2,5)	1,5223	1,2969		[258]
	143 (11)	1,4523	1,1032	88	[164]
× 40			ĺ		
				}	
$OPO(OC_2H_5)_2$	126 (3)	1,4576	1,1252	88,4	[255]
$(CH_3)_2C$ $OPO(OC_2H_5)_2$	166—168 (10)	1,4781			[258]
О (не вполне чистое вещество)					
$(CH_3)_2C$ — OPO $(OC_2H_5)_2$ — CI	160—161 (2,5)	1,4818			[258]
$-\operatorname{Br} - \operatorname{OPO}(\operatorname{OC}_2\operatorname{H}_5)_2 - \operatorname{C}_{14}\operatorname{H}_{24}\operatorname{O}_4\operatorname{BrF}$				81	[169]
$C_6H_5CHClCH = CHPO(OC_2H_5)_2$				100	[169]
$C_6H_5COCH = C(C_6H_5)OPO(OC_2H_5)_2$	208 (3)	1,5490		100	[258]
$CCl_2 = CHCH = C(C_6H_5)OPO(OC_2H_5)_2$		-,0100		100	[169]
(CH ₂ =CHO) ₃ PO	84-85 (10)	1,4314	1,1240	100	[120]
·	= 22 (22)	,====	_,		[]

[•] В оригинале [258], видимо, опечатка. Более вероятной является цифра 1,1202.

β,γ-Непредельные эфиры фосфорной кислоты*

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{25}	d^{25}_{25}	Выход, %	Лите- ратура
CH ₂ =CHCH ₂ OPO(OC ₂ H ₅) ₂	63 (0,5)	1,4216	1,073	72,5	[186]
$CH_2=C(CH_3)CH_2OPO(OC_6H_5)_2$		1,5242 (неперег	1,162 танного)		[132]
(CH ₂ =CHCH ₂ O) ₂ P(O)OCH ₃	60 (0,5)			30	[173]
(CH2=CHCH2O)2P(O)OC2H5	{ 72 (1-2) 66 (0,5)	1,4350		34 62	[138] [173]
$(\mathrm{CH_2}{=}\mathrm{CHCH_2O})_2\mathrm{P(O)OC_6H_5}$	102 (0,5)	1,4957	1,142	64	[186]
$(CH_2=CHCH_2O)_9P(O)OC_6H_3Cl_2-2,5$	154 (2,8)	1,4805 (11°)		52	[259]
$[CH_2=C(CH_3)CH_2O]_2P(O)OC_2H_5$	120—135 (6)	1,4390	1,040	45	[132]
$[CH_2 = C(CH_3)CH_2O]_2P(O)O$		1,5331 (nene p er	1,1149 нанного)		[132]
C_6H_5 $(CH_2=CHCH_2O)_3PO$	80 (0,5) 83—94 (1)	1,4500	1,0815	8 3	[129] [139]
(CH ₂ =CClCH ₂ O) ₃ PO	131—133 (1)	1,4866 (20°)	A CONTRACTOR OF THE PROPERTY O	71,8 (непере- гнан- ного)	[130]
(CHCl=CHCH ₂ O) ₃ PO	160170**		1,350 (23°)	**************************************	[260]
$[\mathrm{CH}_2 = \mathrm{C}(\mathrm{CH}_3)\mathrm{CH}_2\mathrm{O}]_3\mathrm{PO}$	135,5—140(5)	1,4470 (26°)	0,988 (26°)	51,5	[132]
(CH ₃ CCl=CHCH ₂ O) ₃ PO	Разлагается		1,20(20°)		[260]
$(CH \equiv CCH_2O)_2P(O)OC_6H_2Cl_3-2,4,5$		1,5 370	1,4058		[261]
(CH≡CCH ₂ O) ₂ P(O)OCH ₂ CH ₂ O— —C ₆ H ₂ Cl ₃ -2,4,5	,	1,5145	1,4144		[261]

^{*} Соединение $CCl_2=CHOPO(OCH_2CH=CH_2)_2$ помещено в табл. 30. ** Давление не указано.

Эфиры типов R—ArOPO(OAr')₂, R ArOPO(OAr')₂, (R—ArO)₂P(O)OAr', (R—ArO)₈PO, (ROOC—ArO)₃PO, где 'R= CH_2 = $CHCH_2$, CH_2 = $CClCH_2$, CH_2 = $C(CH_8)CH_2$

Формула	Т. нип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Лите- ратура
-CH2CH = CH2 $-OPO(OC6 H5)2$	250—260 (6,5)	1,5640		[132]
-CH2CH=CH2 $-OPO[OC6H4C(CH3)-4]2$	291—297 (8)	1,5421	1,100	[132]
-CH2CCl=CH2 $-OPO(OC6H4CH8-2)2$	258—267 (7)	1,5720	1,226	[132]
$ \begin{array}{c} \text{CH}_2\text{CH} = \text{CH}_2 \\ \text{-OPO}(\text{OC}_6\text{H}_5)_2 \\ \text{CH}_2\text{CH} = \text{CH}_2 \end{array} $	254258 (5)	1,5637	1,190	[132]
$C_6H_5OPO\left(O-\left(\frac{1}{CH_2CH}\right)_2\right)$	254—262 (6)	1,5669	1,177	[132]
$2-C_6H_5C_6H_4OPO\left(O-\underbrace{\begin{array}{c}\\\\\\\\CH_2CH=CH_2\end{array}\right)_2}$	293296 (6)	1,5872	1,188	[132]
$C_6H_5OPO\left(O-\left(\begin{array}{c}$	267—269 (7,5)	1,5647	1,152	[132]
$ \begin{pmatrix} CH_2 = CHCH_2 - \begin{pmatrix} & & & \\$	Неперегоняю- щееся масло			[262]
$ \begin{pmatrix} CH_2 = CHCH_2OOC - \sqrt{2} & -O - \\ CH_3O \end{pmatrix}_3 PO $	Т. пл. 63—63,7°			[259]

Кислые непредельные эфиры фосфорной кислоты

Формула		Т. пл., °С	Литература
$C_2H_5OOCCH = C(CH_3)OPO(OH)_2$)		[155]
$CH_2 = CHCH_2OPO(OH)_2$			[149]
ClCH ₂ CH ₂ O P(O)OH	}	Неперегоняю- щиеся сиропы	[154]
(CH2=CHCH2O)2P(O)OH	J		[150]
$CH_3CH=CH OCH_3$ $OPO(OH)_2$	·	133	[153]
$CH_2 = CHCH_2 - OPO(OH)_2$		105	[153]

 $\label{eq:table_problem} \mbox{ Таблица 36} \\ \beta, \gamma\text{-}\mbox{Непредельные эфиры амидофосфорных кислот}$

Формула	Т. нип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход.	Лите- ратура
$CH_2 = CHCH_2NHPO(OC_2H_5)_2$	118—120 (3,5)				[134]
$CH_2=C(CH_3)CH_2NHPO(OC_2H_5)_2$	96 (0,5)	1,4412	1,124	81,3	[186]
$(CH_2=CHCH_2)_2NPO(OC_2H_5)_2$	77—81 (1)	1,4430	1,013	72,0	[186]
(CH2=CHCH2O)2PNH2 0	130 (2); 12—14*				[135]
(CH ₂ =CHCH ₂ O) ₂ PNHCH ₂ OH O	Масло				[135]
(CH ₂ =CHCH ₂ O) ₂ PN(CH ₈) ₂	75 (0,5)	1,4465	1,0561	71,4	[186]
∥ O	113—114 (11)	(25°)	(25°) 1,0570 (19,5°)		[134]
$(CH_2=CHCH_2O)_2PN(C_2H_5)_2$	129—130 (13) 105—110 (2)		1,0225 (22°)		[134] [135]
(CH ₂ =CHCH ₂ O) ₂ PNHCH ₂ CH=CH ₂	115—120 (2); 35—36*				[135]
Ö					
$(CH_2=CHCH_2O)_2PN(CH_2CH=CH_2)_2$ U U U	104,5—106,5 (2)				[134]
(CH≡CCH ₂ O) ₂ PNH ₂ ∥	155—160 (2); 35*				[135]

^{*} Температура плавления.

Таблица 37 а, β- и β, γ-Непредельные эфиры тио- и амидотиофосфорных кислот

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход,	Лите- ратура
CH_2 = $CHOPS(OC_2H_5)_2$	82 (7,5)	1,4562	1,0904	79	[121]
CH_2 = $CHOPS(OC_3H_7)_2$	• 97 (6)	1,4581	1,0505	64	[121]
$CH_2 = CHOPS(OC_4H_9)_2$	126-127 (8)	1,4575	1,0195	67	[121]
$CH_2 = CHOPS(OC_6H_5)_2$	163—164 (2)	1,5655	1,2164	50	[121]
$C_2H_5OOC-CH=C(CH_3)OPS(OC_2H_5)_2$	154 (5)				[263]
$(CH_2=CHO)_2P(S)OC_2H_5$	72—73 (7)	1,4634	1,1017	62	[121]
$(CH_2=CHO)_2P(S)OC_4H_9$	96 (6)	1,4654	1,0617	65	[121]
$(CH_2=CHO)_2P(S)OC_6H_5$	134135 (10)	1,5268	1,1719	74	[121]
CH ₂ =CHCH ₂ OP O-CH ₂ S	130—132 (4)	1,5025	1,2619	40	[91]
$CH_2 = CHCH_2OP < O-CH_2 - CH_3$ $CH_2 = CHCH_2OP < O-CH_2 - CH_3$	158—160 (5)	1,5025	1,2111	43	[91]
$CH_2 = CHCH_2OP < (CH_3)_2$ $OC_6H_4NO_2-4$		1,5388 (35°)	1,16 (31°)		[264]
CH ₃ CCl=CHCH ₂ SPS(OCH ₃) ₂	118—121 (2,5)	1,5437	1,2605		[147]
CH ₅ CCl=CHCH ₂ SPS(OC ₂ H ₅) ₂	117—120 (1—1,2)	1,5284	1,1898	78,4*	[147]
CH ₃ CCl=CHCH ₂ SPS(OC ₃ H ₇) ₂	138—141 (1,5)	1,5184	1,1417	91,1*	[147]
CH ₃ CCl=CHCH ₂ SPS(OC ₈ H ₇ -i) ₂	141—142 (2)	1,5132	1,1308	95,1*	[147]
$CH_9CCl = CHCH_2SPS(OC_4H_9)_2$	Неперегнан- ный	1,5129	1,1068	83,2*	[147]
(CH ₂ =CHCH ₂ O) ₈ PS	125—127 (11)	1,4815	1,0827	80,6	[111]
$CH \equiv CCH_2OP \bigvee_{\substack{\parallel \\ OC_6H_2Cl_3-2,4,5\\ S}}^{OC_2H_5}$		1,5585	1,3754	·	[261]
			j		

^{*} Выходы относитси к неперегнанному веществу.

Таблица 38⁻ Сложные (содержащие циклы) непредельные эфиры тиофосфорных кислот

Формула	Т. кип., °С	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Лите- ратура:
$(C_2H_5O)_2P(S)O$	170 (8); 46*				[265]
(CH ₃ O) ₂ P(S) O————————————————————————————————————	42*				[265];
$(C_2H_{\$}O)_2P(S)O$ CO CH_3	Жидкость			A department of a department o	[265]
(CH ₃ O) ₂ P(S)O————————————————————————————————————	. 77*		1,31		[265]
$\begin{array}{c} CH_3O \\ C_2H_5O \end{array} P(S)O - \begin{array}{c} CO \\ CO \end{array}$	Жидкость		AND THE RESIDENCE OF THE PROPERTY OF THE PROPE		[265]
(C ₂ H ₅ O) ₂ P(S)O————————————————————————————————————	210 (1); 38*	1,5685 (37°)	1,260 38°		[265]
$\begin{array}{c c} CH_3 \\ CCI \\ CIC \\ \parallel & CCl_2 \\ CIC \\ \end{array}$	And the second s	1,5660	1,485	56	[266]
CIC CHO— PSSH CIC CH ₂ CH ₂		1,696		96	[267]
CC1 2		1			

		_20		Выход.	
Формула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	<i>a</i> ₄	Выход, %	Лите- ратура
CCl Cl-C CCl ₂ CHCH ₂ O- PSSH CCl CCl CCl CCl CCl		1,5965		98	[267]
Cl-C CCl ₂ CHO- PSS-CHCOOH Cl-C CCl ₂ CH ₂ CH ₂ -COOH CCl CCl	143*			93	[267]
Cl-C CHCH ₂ O PSS-CHCOOH Cl-C CH ₂ CH ₂ CCl CCl CCl		1,5539		78	[267]
Cl—C CCl ₂ CHO— PS CCl—C CCl ₂ CH ₂ CCl CCl CCl CCl CCl CCl CCl CCl CCl CC		1,5378		84	[267]
Cl-C CCl ₂ CHCH ₂ O- PS CCl H		1,5240		97	[267
$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		1,5761		96	[267]
$\begin{array}{c c} CCl & CH_2 \\ Cl & CH_2 \\ Cl & CH_2 \\ Cl & CH_2 \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_2O \\ CH_2 \\ CH_2 \\ \end{array} \begin{array}{c} PSSH \\ CH_2 \\ \end{array}$	· 206—207*			84	[267]

^{*} Температура плавления.

Таблица 39

Непредельные эфиры амидотиофосфорных R $\stackrel{\text{NPS}(OC_6H_4CH_2CH=CH_2-2)_2}{=} [268]$

$RPS \left(O - \begin{array}{c} CH_2 - CH = CH_2 \\ O - \begin{array}{c} \\ \end{array} \right)_2$	n_D^{35}	d
R		
CH ₃ NH—	1,5302	1,09 (26°)
i-C ₃ H ₇ NH—	1,5170	0,97 (19°)
(CH ₃) ₂ N—	1,5428	1,06 (25°)
$(C_2H_5)_2N$ —	1,5233	1,04 (25°)

Таблица 40 Эфиры фосфинистых кислот и в, у-непредельных спиртов

Формула	Т. нип., °С (мм)	n_D^{12}	d^{12}	Выход, %	Лите- ратура
$C_8H_{17}POCH_2CH=CH_2$ 0	134 (1)	1,4536 (20°)			[183]
$ \begin{array}{c} H \\ \downarrow \\ C_6H_5POCH_2CH = CH_2\\ \parallel \\ O \end{array} $	121—123 (1,5)				[183]
$(C_6H_5)_2$ POC H_2 C H =C H_2	Изомеризуется	Ј в (С ₆ Н ₅₎₂ F	 ′(O)CH₂CI	$\mathbf{H} = \mathbf{CH_2}$	[178]
$(\dot{C_6}H_5)_2$ PSCH $_2$ CH $=$ CH $_2$	Изомеризуется	в (C ₆ H ₅) ₂ P	(S)CH ₂ CH	$H = CH_2$	[178]
$C_2H_5P(OCH_2CH=CH_2)_2$	65—67 (11)	1,4553	0,9396		[269]
$C_4H_9P(OCH_2CH=CH_2)_2$	99—100 (11)	1,4550	0,9340	64	[270]
$C_6H_5P(OCH_2CH=CH_2)_2$	116—117 (3)	1,5240 (20°)	1,0443 (20°)		[105]
$4-\text{ClC}_6\text{H}_4\text{P}(\text{OCH}_2\text{CH}=\text{CH}_2)_2$	126—127 (3)	1,5376 (20°)	1,1490 (20°)		[105]
$C_2H_5P(OCH_2C\equiv CH)_2$	126—127 (6)	1,5015	1,0801		[270]
$C_2H_7P(OCH_2C\equiv CH)_2$	136—136,5 (6)	1,5001	1,0598		[270]
$C_4H_9P(OCH_2C \equiv CH)_2$	146147 (6)	1,4949	1,0406		[270]

Таблица 41 Эфиры и эфироамиды алкил- и арилфосфиновых кислот и α, β-непредельных спиртов

Формула	Т. кнп., °С (мм)	n_D^{20}	$d_4^{\overset{.}{20}}$	Выход,	Лите- ратур:
$CH_3P \xrightarrow{OCH=CH_2} OCH_2CH_2Cl$	96—98 (3,5—4)	1,4540	1,2351	34	[120]
$CH_{3}P \bigvee_{OC_{4}H_{9}}^{OCH_{2}=CH_{2}}$	6365 (2,53)	1,4278	1,0208	2 3	[120]
C_6H_5P 0 $OCH = CH_2$ $OC_2H_4)_2OCH_3$				100	[169]
$CGl_3P < CH = CH_2$ $N(CH_3)_2$	100—105 (0,5)				[271]
CH_3 $P(O)OCH=CH_2$	102—104 (2)	1,5224	1,1166	24	[120]
$(C_4H_{\bullet})_2P(O)OCH=CHCl$	96 (0,5)	1,4392 (25°)		85	[172]
C_6H_5P OC_2H_5	118—134 (0,1—0,4)	1,5174 (25°)		79	[169]
$(C_6H_5)_2P(O)CH=CHCl$				100	[169]
$C_2H_5P \bigcirc OCH_8$ $OCH = CCl_2$	65—66 (0,5)	1,4680	1,3333		[269]
$C_{\circ}H_{5}P = OCH = CCl_{2}$	71—72 (1)	1,4637	1,2734		[269]
$C_2H_5P < OC_3H_7$ $OCH = CCl_2$	83-86 (0,5)	1,4620	1,2314		[269]
$C_2H_5P \xrightarrow{\text{OC}_3H_7-i} \text{OCH=CCl}_2$	73—74 (0,5)	1,4575	1,2260		[269]
	THE TOTAL PROPERTY.				

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_{II}^{20}	d_4^{20}	Выход.	Лите- ратура
$C_2H_5P OCH = CCl_2$ $OCH = CCl_2$	92-93 (0,5)	1,4624	1,2002		[269]
$C_2H_5P = OCH = CCl_2$ OCH = CCl_2	89—90 (0,5)	1,4570	1,1899	The state of the s	[269]
$C_2 \underset{O}{\text{H}_5P} \xrightarrow{\text{OC}_5 \text{H}_{11}}$	100—101 (0,5)	1,4591	1,1672	and the second s	[269]
$ \begin{array}{c} \text{OCH}_2\text{C}_6\text{H}_5\\ \text{OCH}=\text{CCl}_2\\ \text{O} \end{array} $	132—133 (0,5)	1,5220	1,2805		[269]
$C_2H_5P < N(CH_3)_2$ $OCH = CCl_2$	80-82 (2)	1,4714	1,2482		[269]
$C_2 H_5 P \begin{cases} N(C_2 H_5)_2 \\ OCH = CCI_2 \end{cases}$	92—93 (1)	1,4758	1,1974		[269]
(C-H-)-POCH—CCL	81-83 (0,5)	1,4810	1,2465		[269]
$C_6 H_5 P = CCl_2$ $C_6 H_5 P = CCl_2$ $CCH = CCl_2$	125—137 (1)			73	[169]
$C_6H_5P < OCH = CCl_2$ OC_2H_5	131—144 (2—3)			68 ⁻	[169]
$C_6H_5P OC(CH_3) = CH_2$ OCH_3	137—138 (8)	1,5120	1,1421		[165]
$CH_{3}P \xrightarrow{OC(CH_{3})=CHCH_{3}}$	58-68 (0,03)	1,4372 (24,8°)	1,080 (26°)	3 8, 7	[272]
CH ₃ PO(OCH=CH ₂) ₂	64—65 (8)	1,4394	1,1097	27	[120]
$ClCH_2PO(OCH=CH_2)_2$	66-67 (1)	1,4636	1,2458	32	[120]
$C_2H_5PO(OCH=CH_2)_2$	60—61 (5—5,5)		1,0707	30	[120]
$C_6H_5PO(OCH=CH_2)_2$	110—111(1,5—2) 174 (3)	1,5144 1,5258	1,1589	10 61,5	[120] [156]*
C ₂ H ₅ P OCH=CCl ₂ OCH ₂ CH=CH ₂	76—78 (0,5)	1,4710	1,2623		[269]

^{*} См. примечание на стр. 34.

Таблица 42 Эфиры и амидохлорангидриды алкилфосфиновых кислот и β, γ- и других непредельных спиртов

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{25}	d_{25}^{25}	Вы ход. %	Лите- ратура
$(CH_3)_2P(O)OCH_2CH=CH_2$	97,5—98,5 (14)	1,4456 (22°)		65	[273]
$(C_4H_9)_2P(O)OCH_2CH=CH_2$	95 (1)				[183]
$(C_8H_{17})_2P(O)OCH_2CH=CH_2$	134 (0,5)				[183] -
$C_6H_5CH_2P < OCH_2CH = CH_2$ $ OCH_2CH_2CI$	175—177 (2)	1,5210 (20°)	1,2061 (20°)		[91]
$(CH_3)_2P(O)[OCH_2C(CH_3)=CH_2]$	103—104 (13,5)	1,4507 (20°)		90	[273]
$(CH_3)_2P(O)OCH_2CH=CHCH_3$	108 (11)	1,4543 (21°)		78	[273]
$CH_3PO(OCH_2CH=CH_2)_2$	101—102 (10—12)	1,4475 (18°)	1,0663 (18°)	86	[180]
$ClCH_2PO(OCH_2CH=CH_2)_2$	94—98 (1)	1,4674	1,1902		[274]
$CCl_3PO(OCH_2CH=CH_2)_2$	\[\begin{pmatrix} 136-138 (10) \\ 118 (10,5) \end{pmatrix}	1,4552 1,478	1,1719*	90	[182] [17 3]
$O[CH_2PO(OCH_2CH=CH_2)_2]_2$	107 (1)	1,4761			[275]
$C_2H_5PO(OCH_2CH=CH_2)_2$	73—78 (0,5)	1,4470	0,9963	65,8	[186]
$C_3H_7PO(OCH_2CH=CH_2)_2$	91 (1)	1,4472	1,021	63,3	[186]
i-C ₃ H ₇ PO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂	52 (0,5)	1,4459	1,0166	60,8	[186]
$ClCH_2CHClCH_2PO(OCH_2CH=CH_2)_2$	137140 (2)	1,4709 (20°)	1,2810 (20°)	7	[84]
$C_4H_9PO(OCH_2CH=CH_2)_2$	75—81 (0,5)	1,4478	1,002	74	[186]
$i-C_4H_9PO(OCH_2CH=CH_2)_2$	65—67 (0, 5)	1,4456	1,005	79,2	[186]
ципло- $C_6H_{11}PO(OCH_2CH=CH_2)_2$	119,5—119,7(2)	1,4760	1,0548	5 5, 7	[188]
$C_6H_5CH_2PO(OCH_2CH=CH_2)_2$	173—175 (9)	1,5114	1,0970**		[101]

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{25}	d^{25}_{25}	Выход,	Лите- ратура
$(CH_8)_8C-CH_2CH(CH_8)CH_2 -PO(OCH_2CH=CH_2)_2$	92 (0,5)	1,4439	0,9641	84	[186]
(C ₆ H ₅) ₈ CPO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂	229,5—230***			45	[111]
$3-NO_2C_6H_4CH$ — $PO(OCH_2CH$ = $CH_2)_2$ $3-CH_3C_6H_4NH$				53,7	[128]
C_6H_5NH — $CHPO(OCH_2CH$ = $CH_2)_2$ I I I I I I I I				59,5	[128]
$CH_3PO[OCH_2C(CH_3)=CH_2]_2$	95,1	1,4491	1,024	69,5	[186]
$C_2H_5PO[OCH_2C(CH_8)=CH_2]_2$	93—95 (1)	1,4502	1,006	76,8	[186]
$C_3H_7PO[OCH_2C(CH_8)=CH_2]_2$	107—112 (1—2)	1,4512	0,9903	84	[186]
$i-C_3H_7PO[OCH_2C(CH_3)=CH_2]_2$	106—108 (2)	1,4490	0,990	60	[186]
$C_4H_9PO[OCH_2C(CH_3)=CH_2]_2$	104-106 (1)	1,4519	0,9789	85,4	[186]
цикло-C ₆ H ₁₁ PO[OCH ₂ C(CH ₃)=CH ₂] ₂	94—98 (0,5)	1,4738	1,027	73	[186]
$C_6H_5CH_2PO[OCH_2C(CH_8)=CH_2]_2$	158—163 (2)	1,5053	1,0630		[186]
$2-C_8H_{17}PO[OCH_2C(CH_3)=CH_2]_2$	125 (0,5)	1,4543	0,947	59,5	[186]
CH ₈ PO[OCH(CH ₈)CH ₂ CH=CH ₂] ₂	134—135 (17)	1,4462 (20°)	0,9837		[116]
$CCl_{3}P \xrightarrow{C} Cl CH = CH -)_{2}N \xrightarrow{CH_{3}} C_{6}H_{5}$	155,5—157*** (с разложе- нием)	(20)		76	[276]
$\begin{array}{c c} CCl_3P & CH(CH=CH-)_2N & CH_3\\ & C_6H_4Cl\\ O & HCl & \end{array}$	184—185*** (с разложе- нием)			85	[276]
(CH ₈) ₂ P(O)OCH ₂ C≡CH	89-89,5 (2,5)	1,4608 (22°)	8	75	[273]
$(CH_8)_3P(O)OCH_2C = CCH_3$	89—89,5 (2,5) 81—81,5 (2,5)	1,4334 (22°)	L	80	[273]
• d_0^0 . •• d_0^{20} . •• d_0^{20} . ••• Температура плавления.		1	I .	ı	ŀ

Формула	Т. нип., °С (мм)	n_D^{20}	d ₄ ²⁰	Выход, %	Лите- ратур:
RPO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂					
R					
СН3СНОН—	151 (10)	1,4565	1,1187	63,5	[190]
C ₂ H ₅ CHOH—	129—130 (1)	1,4600	1,0961	49,4	[191]
C ₃ H ₇ CHOH	163164 (10)	1,4552	1,0769	31,6	[190]
(CH ₃) ₂ COH—	132 (12)	1,4500	1,0907	38,8	[190]
CH_2 — CH_2 COH — CH_2 — CH_2	165—167 (7)	1,4740	1,1253	45,7	[190]
CH_2 CH_2 CH_2 COH	56,5—57*			67,7	[190]
CH ₃ COP OCH ₂ CH=CH ₂) OCH ₂ CH ₂ Cl вещества	139—142 (8)	1,4660	1,2 530**		[91]
CH_3COP $OCH_2CH=CH_2$ OCH_2CH_2Br OCH_2CH_2Br	125—129,5 (2—2,5)	1,4740	1,4348**		[91]
С ₆ Н ₅ СОРО(ОСН ₂ СН=СН ₂) ₂ (неперегнанный)		1,5335	1,1726**		[101]
					(44-3)

^{*} Температура плавления.

^{••} d_0^{20} .

Таблица 44 Эфиры арилфосфиновых кислот и 3, 7-непредельных спиртов

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{25}	d^{25}_{25}	Выход, %	Ли те- ратура
Сп					
CH_3 $P(0)OCH_2CH = CH_2$	112—113 (1)	1,5208	1,1110		[105]
C ₆ H ₅		(20°)	(20°)		
$ \begin{array}{c} \text{CH}_{8} \\ \text{4-ClC}_{6}\text{H}_{4} \end{array} P(O)\text{OCH}_{2}\text{CH} = \text{CH}_{2} $	129—130 (2)	1,5308	1,1960		[105]
4-ClC ₆ H ₄	150 (5)	(20°)	(20°)		[100]
C_2H_6 $P(0)OCH_2CH=CH_2$	494 495 (9)	4 5455	1.0051		F4053
C_6H_5 $(0)00H_2CH = CH_2$	124—125 (3)	1,5155 (20°)	(20°)		[105]
C_4H_9 $P(O)OCH_2CH=CH_2$		()	(20)		
$P(O)OCH_2CH = CH_2$	113 (0,15)				[183]
$C_6H_5PO(OCH_2CH=CH_2)_2$	128 (1)	1,5128	1,1097	81,6	[184]
$C_6H_5PS(OCH_2CH=CH_2)_2$	126—129 (1)	1,5508	1,115	64,3	[186]
$4-ClC_6H_4PO(OCH_2CH=CH_2)_2$	136—139 (2)	1,5208	,	40	[184]
4-CH3C6H4PO(OCH2CH=CH2)2	134—136 (1)	1,5120	1,089	55,6	[184]
$C_6H_5PO(NHCH_2CH=CH_2)_2$	Т. пл. 88—89°			55,3	[186]
$C_6H_5PO[OCH_2C(CH_3)=CH_2]_2$	140—143 (2—3)	· '	1,0728	53,5	[184]
$4-\text{ClC}_6\text{H}_4\text{PO[OCH}_2\text{C(CH}_3)=\text{CH}_2]_2$	137—140 (1)	1,5162	1,145	53,8	[184]
4-CH3C6H4PO[OCH2C(CH3)=CH2]2	146—149 (1)	1,5070	1,057	67,2	[184]

Таблица 45 Эфиры фосфонкарбоновых кислот типа ROOC—R'—PO(OCH $_2$ CH=CH $_2$) $_2$, где R и R' — предельные радикалы (или R' отсутствует)

RPO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Лите- ратура
i 'R					
C_2H_5OOC —	123—126 (3) 153—154 (12)	1,4490 1,4469	1,1204 1,1213	32,3	[248] [123]
CH ₃ OOCCH ₂	128—129 (3)	1,4578	1,1472		[105]
C ₂ H ₅ OOCCH ₂ —	$ \begin{cases} 155,5-156,5 \\ (8) \\ 118(0,5) \end{cases} $	1,4514	1,1198	30 90	[123] [173]
i-C ₃ H ₇ OOCCH ₂ —	150—151 (5)	1,4545	1.0983	30	[105]
C ₄ H ₉ OOCCH ₂ —	142—143 (1,5)	1,4552	1,0801		[105]
i-C ₄ H ₉ OOCCH ₂ —	130—131 (1)	1,4560	1,0850		[405]
C4H9OOCCH—	185 (0,7)	1,4680	1,0954	1	[251]
C ₄ H ₉ OOCCH ₂					
CH ₈ OOCCH(CH ₃)CH ₂ —	143—144 (8)	1,4395	1,0753	67,3	[128]
C ₄ H ₉ OOCCH(CH ₃)CH ₂ —	176—177 (8)	1,4582	1,0573	65,0	[128]
$C_2H_5OOCCH_2CH(C_6H_5)$ —	201-201,5 (8)	1,4960	1,1180	67,3	[128]
CH ₈ OOCCH ₂ CH(COOCH ₃)—	185 (8)	1,4300	1,1120	62,3	[128]

	•				
Формула	Т. кип., °С (мм)	n_{D}^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Лите- ратура
CH ₂ =CHPO(OCH=CH ₂) ₂	49-50(1,5-2)	1,4530	1,1020	10	[120]
$RPO(OCH_2CH=CH_2)_2$	10 00,(1,0 2)	1,1000	1,1020	10	[***]
R					
C ₂ H ₅ OCH=CH-	112 (1)	1,4698	1,0792	56	[63]
$C_2H_5SCH=CH-$	134 (1)	1,5120	1,1119		[42]
CH ₃ OC ₂ H ₄ OCH=CH-	160 (2)	1,4789	1,1082	80	[68]
$C_{2}H_{5}OC_{2}H_{4}OCH=CH$	138,5(2)	1,4702	1,0854	47	[68]
$C_4H_9OC_2H_4OCH=CH-$	152 (1)	1,4860	1,0530	71	[68]
$C_3H_7OCH=CH-$	123 (1)	1,4675	1,0557		[63]
$i-C_8H_7OCH=CH-$	120 (2)	1,4651	1,0448	54	[64]
$C_4H_9OCH=CH-$	139,5 (2)	1,4651	1,0442	50	[63]
$C_4H_9SCH=CH-$	146 (1)	1,5049	1,0800		[42]
i-C ₄ H ₉ OCH=CH-	130 (1)	1,4643	1,0417		[64]
$i-C_5H_{11}OCH=CH-$	137 (1)	1,4645	1,0335	<u> </u>	[64]
$C_6H_{13}OCH=CH-$	151 (1)	1,4650	1,0178	ŀ	[63]
$C_6H_5OCH=CH-$	153 (2)	1,5220	1,1330		[65]
(CH ₃) ₂ C=CH—	87—91 (0,5)	1,4670	1,0485	69,0	[186]
$(CH_3)_3CCH_2C(CH_3)=CH-$	124—125 (2)	1,4660	0,9795	87,5	[186]
$C_6H_5CH=CH-$	159 (2)	1,5445	1,1076	56 70,0	[70] [186]
C ₆ H ₅ CCl=CH-	a* 164—165 (1)	1,5445 1,5504	1,0996 1,1920	53	[71]
//	, ,			ł	
				ļ	
	169 (1)	1,5514	1,1354	61	[72]
CH ₂ =CHCH ₂				1	
$P(O)OCH_2CH=CH_2$	131-132 (2)	1,5280	1,097***		[105]
C_8H_5	, ,				
$CH_2 = CHCH_2$ $P(O)OCH_2CH = CH_2$	1/0 1/0/0\	4 5000	4 4000		MOET
$4-ClC_6H_4$ $P(O)OCH_2CH=CH_2$	148—149 (2)	1,5338	1,1203***		[105]
$RPO(OCH_2CH=CH_2)_2$					
R	·				
CH ₂ =CHCH ₂ -	120—121 (8)	1.4618	1,0046***	8 0	[111]
$CH_2 = CHCH[N(C_2H_5)_2] -$	84 (0,5)	1 2,5525	1,0010	48	[277]
CH ₂ =CHCO-	Полимеризуе	і ТСЯ ПОИ І	iederohke		[101]
CH ₂ =CHCHClCH ₂ -	135 (2)	1,4832	1,1476	60	[43]
CH ₂ =C(CH ₃)CHClCH ₂	143-144 (2)	1,4870	1,1137	52	[44]
CH ₂ =CHOOCCH ₂ —	107-108 (2)	1,4576	1,0512		[105]
CH ₂ =CHCH ₂ OOCCH ₂	165-166 (9)	1,4711	1,0967***		[105]
CH ₂ =CHCH=CH-	98—100 (2)	1,4872	1,0541	81	[43]
CH ₂ =C(CH ₃)CH=CH-	124-125 (2)	1,4936	1,0490	86	[44]
$(CH_8)_2C=CHPO[OCH_2C(CH_3)=CH_2]$	1 '	1,4668	1,0091	64,3	[186]
$(CH_3)_8CCH_2C(CH_3)=CHPO-$	121—125 (1)	1,4668	0,9638	82,8	[186]
-[OCH2C(CH3)=CH2]2 $C6H5CH=CHPO[OCH2C(CH3)=CH2]2$	6**	1,5360	1,0692	77,4	[186]
	• 0 0/			•	

^{*} а-перегонялся из нубина Хинмена; температура бани 130-140° (0,007 мм).
** б -- перегонялся из нубина Хинмена; температура бани 135-142° (0,003 мм); напля за 2-3 сен.

^{***} a_0^{20} .

Значительно менее исследованы другие непредельные фосфорорганические соединения.

непредельные фосфины, их окиси и тиоокиси, тетрахлорфосфины, соли фосфония

Непредельные триалкил-(и алкарил-)фосфины

Непредельные фосфины были получены Джонсом и сотрудн ками [278], а также Майером и сотрудниками [279] действием соответствующих магнийгалоидалкенилов на треххлористый фосфор или арилдихлорфосфины, например:

$$3\mathrm{CH_2} = \mathrm{CH} - \mathrm{CH_2MgBr} + \mathrm{PCl_3} \rightarrow (\mathrm{CH_2} = \mathrm{CH} - \mathrm{CH_2})_3\mathrm{P} + 3\mathrm{MgBrCl}.$$

Этим способом были приготовлены третичные фосфины общего вида R_3P и R_2PR' , где R — винил, аллил и металлил, а R' — арилы. Интересные соединения этого типа, имеющие ацетиленовую связь и одну или две фосфиновые группы, были получены Хартманом и сотрудниками вза-имодействием дифенилхлорфосфина с бромацетиленом [280] или димагнийдибромацетиленом [281]:

$$2(C_6H_5)_2PCl + BrMg - C \equiv CMgBr \rightarrow [(C_6H_5)_2P - C \equiv]_2 + 2MgBrCl.$$

Непредельные третичные фосфины обычно представляют собой жидкости, устойчивые без доступа воздуха до 200—250°, перегоняющиеся в вакууме (с легким разложением в случае бис-дифенилфосфинацетилена). Они довольно легко присоединяют кислород, серу, галоидные алкилы, превращаясь, соответственно, в окиси и тиоокиси непредельных фосфинов или в непредельные соли фосфония. Непредельные третичные фосфины образуют комплексы с хинонами, сероуглеродом, дихлоридом ртути.

Свойства непредельных фосфинов приведены в табл. 47.

Таблица 47 Непредельные третичные фосфины

топродольные трети шего фоорына							
Формула	Т. _{кип.} °С (мм)	n_D^{25}	d ₄ ²⁵	Выход,	Литера• тур		
(CH ₂ =CH) ₃ P	117;—110*	: - -		18	[279]		
$(CH_2=CH)_2PC_6H_5$ $(CH_2=CHCH_2)_2PR$	55 (0,5)				[279]		
R							
IX			0.000		10501		
—C₅H₅	127 (14)	1,5670	0,9693		[278]		
—C _e H ₄ Br-4	186 (37)		1,2783	1	[278]		
$-C_6H_6OCH_3-4$	162 (15)	1,5705	1,0189		[278]		
-C ₆ H ₄ OC ₆ H ₅ -4	238 (15)	1,6040	1,0847		[278]		
—C₄H₄CH₃-4	138 (14)	1,5545	0,9651		[278]		
$-C_6H_3(CH_3)_2-2.5$	144 (13)	1,5540	0,9584		[278]		
-C ₆ H ₄ C ₂ H ₅ -4	145 (10)	1,5545	0,9484		[278]		
-C ₆ H ₄ C ₃ H ₇ -i-4	153 (11)	1,5435	0,9361		[278]		
$[CH_2=C(CH_3)CH_2]_2PR$			MANAGEMENT CONTRACTOR				
R							
-C ₆ H ₅	148 (13)	1,5485	0,9484		[278]		
-C _e H _e Br-4	189 (18)	1,5752	1,2094	1	[278]		
— C ₆ H ₄ OCH ₈ -4	192 (20)	1,5513	0,9948	1	[278]		

^{*} Температура плавления.

Формула	Т. неп., °С (мм)	n_D^{25}	d_4^{25}	Выход.	Литера- тура
R	<u></u>		<u> </u>	1	1
$-C_6H_4CH_3-4$	168 (23)	1,5465	0,9426	1	[278]
$-C_6H_3(CH_3)_2-2,5$	166 (16)	1,5450	0,9402		[278]
$-C_6H_4C_2H_5-4$	178 (20)	1,5435	0,9360		2781
$C_6H_4C_3H_7-i-4$	182,5 (19)	1,5350	0,9279		[278]
$(CH_2=CHCH_2)_3P$	69 (13)	•			[278]
[CH2=C(CH8)CH2]3P	112 (15)				[278]
$(C_6H_5)_2PC \Longrightarrow CH$	Масло				[280]
$[(C_6H_5)_2PC \equiv]_2$	198 (3 · 10 ⁻⁵ , c				[281]
	легким раз-				
	ложением); 85,5—86*				

Окиси и тиоокиси непредельных третичных фосфинов

Представители этого класса соединений были синтезированы присоединением кислорода или серы к непредельным третичным фосфинам: $R_3P+{}^1/{}_2O_2 \rightarrow R_3PO$ [278, 281], взаимодействием магнийгалоидалкенилов с хлорокисью фосфора $3RMgX+POCl_3 \rightarrow R_3PO$ [278], термическим разложением гидроокиси (или эфира) алкениларилфосфония: R'

РОН — РО [282] и арбузовской перегруппировкой эфиров диа-

рилфосфинистых кислот [178].

Несколько лет назад был запатентован оригинальный метод получения окисей и тиоокисей третичных циклических непредельных фосфинов путем взаимодействия алкил- или арилдихлорфосфинов с диенами и последующего гидролиза (или обработки сероводородом) продуктов реакции [283, 284], например:

$$RPCl_2 + CH = CH - CH = CH_2 \rightarrow \begin{matrix} CH = CH \\ | & | \\ CH_2 & CH_2 \end{matrix} \xrightarrow{H_2O} \begin{matrix} CH = CH \\ | & | \\ CH_2 & CH_2 \end{matrix}$$

$$RPCl_2 \qquad RPO$$

Окиси и тиоокиси непредельных третичных фосфинов являются жидкими или кристаллическими веществами, обычно устойчивыми к химическим реагентам и высоким температурам. Однако при наличии тройной связи в молекуле [например, в случае двуокиси или дисульфида бис-(дифенилфосфин)ацетилена] такие соединения при действии щелочей легко расщепляются по связи фосфор—углерод, выделяя ацетилен [281].

Свойства окисей и тиоокисей непредельных фосфинов приведены в

табл. 48.

Таблица 48 Окиси и тиоокиси непредельных третичных фосфинов

Формула	Т. кип'., °С (мм)	$n_D^{23,5}$	Выход, %	Литера- т ур а
$[C_6H_5COCH=C(C_6H_5)]P(C_6H_5)_2$ $ $ O	143*		80	[285]
$[4-ClC_6H_4COCH=C(C_6H_5)]P(C_6H_5)_2$ $ O$	151*		100	[28 5]
$CH_2 = CHCH_2P(C_6H_5)_2$ \parallel O	200—202 (2); 94—95*			[178]
$CH_2 = CHCH_2P(C_6H_4C_6H_5-4)_2$ O	192—193*			[282]
$(CH_2=CHCH_2)_8PO$	98 (0,5); 15—17*		26	[173]
[CH2=C(CH3)CH2]3PO	132*			[278]
CH ₃ C=CH H ₂ C CH ₂ C ₂ H ₅ PO	,116—117 (0,6)	1,5049	5 9	[283]
CH ₃ C=CH CH ₃ C=CH CMeCb H ₂ C CH ₂ n H ₂ C CH ₂ C ₆ H ₁₃ CHClCH ₂ PO C ₆ H ₁₃ CH=CHPO	165—167 (0,2)		9—10	[283]
HC——CH H ₂ C CH ₂ C ₆ H ₅ PO	139—142:(0,2); 153—155 (0,5); 67—75*		61 29	[28 3]
ClC—CH H ₂ C CH ₂ C ₆ H ₅ PO	158—164 (0,1)		37	[283]
BrC——CH H ₂ C CH ₂ C ₆ H ₅ PO	160—164 (0,5)		53	[283]

	Таблица 48 (продолжение)				
Формула	Т. ип., °С (мм) п _D ²³ ,	Выход,	Литера- тура		
$CH \longrightarrow CH$ $CH_3CH \qquad CH_2$ C_6H_5PO	160—180 (1)	12,2	[283]		
$\begin{array}{c c} CH_3C & CH \\ H_2C & CH_2 \\ \hline \\ C_6H_5PO \end{array}$	164—183 (1)	91,5	[283]		
CH ₃ C—— CH H ₂ C CH ₂ 2- и 4-BrC ₆ H ₄ PO (смесь)	180—183 (0,7)	37	[283];		
CH ₃ C——CH H ₂ C CH ₂ 4-CH ₃ OC ₆ H ₄ PO	210—212 (0,7) 1,575	4 22	[283]		
СH ₃ С—— СН H ₂ С СH ₂ 2- н 4-С ₂ H ₅ С ₆ H ₄ PO	165—170 (0,3) 1,568	4 60	[28 3] [*]		
СН ₃ С——СН Н ₂ С СН ₂ 1- и 2-С ₁₀ Н ₇ РО (смесь)	215230 (0,5)	54	[283]		
HC——CCH ₃ CH ₃ CH CH ₂ C ₆ H ₅ PO	202—208 (8)	50	[283]		
CH ₈ C——CCH ₈ H ₂ C CH ₂ C ₆ H ₅ PO	173—175 (0,3)	80	[283]		
•					

Формула	Т. кип., °С (мм)	n _D ^{23,5}	Выход, %	Литера- тура
$(CH_3)_2C=CHC_2H_4C$ CH_2 CH_2 C_6H_5PO	192—193 (0,2)	1,5592	38	[28 3]
CH ₂) ₄ (CH ₂	210—220 (0,5)		25	[283]
HC——CH C ₆ H ₅ CH CH ₂ C ₆ H ₅ PO	224—226 (0,9) 96—98*		37,6	· [28 3]
C ₆ H ₅ C CH H ₂ C CH ₂ C ₆ H ₅ PO	235—240 (0,2); 125*		82	[283]
$\begin{bmatrix} \equiv \operatorname{CP}(C_6H_6)_2 \\ \parallel \\ O \end{bmatrix}_2$ $CH_3C \longrightarrow CH$	164*	-	87	[281]
H ₂ C CH ₂ C ₆ H ₅ PS	173—175 (1); 69—70*		80	[284]
CH ₂ =CHCH ₂ P(C ₆ H ₅) ₂	184—185 (1); 49—50*			[478]
$\begin{bmatrix} \equiv \operatorname{CP}(C_6H_5)_2 \\ \parallel \\ \operatorname{S} \end{bmatrix}_2$	186*		75	[281]

[•] Температура плавления.

Непредельные тетрахлорфосфины и соли фосфония

Описано очень мало ненасыщенных тетрахлорфосфинов, которые были синтезированы взаимодействием пятихлористого фосфора с непредельными углеводородами [2, 12] (см. схему на стр. 20). Непредельные же соли фосфония широко известны.

Гофман [286] в середине прошлого столетия получил винилтриэтилфосфонийбромид термическим отщеплением бромистого водорода от соответствующего β-бромэтильного соединения:

$$BrCH_2CH_2P(C_2H_5)_3 Br \xrightarrow{200^{\circ}} CH_2 = CHP (C_2H_5)_3 Br + HBr.$$

Однако в дальнейшем такой метод не применялся; многочисленные алкарилфосфонийгалогениды общей формулы

$$R'$$
 R''
 R''
 R^{IV}
 $P-X$

где имеется хотя бы один непредельный радикал, синтезировались различными авторами присоединением галоидных алкилов к третичным фосфинам [278, 281, 282, 286—290].

Непредельные соли фосфония являются твердыми кристаллическими веществами, разлагающимися при повышенных температурах на третичные фосфины и галоидные алкилы. Непредельные соли фосфония легко образуют комплексные соединения с солями тяжелых металлов (например, с нодидами ртути и кадмия) и органическими кислотами.

Свойства непредельных тетрахлорфосфинов и непредельных солей фосфония приведены в табл. 49.

Таблица 49 Непредельные алкил- и арилтетрахлорфосфины и соли фосфония

Формула Т. пл., °С Литература (CH ₃) ₂ C=CHCHClCH ₂ PCl ₄ 109—109,5 [2] —PCl ₄ Желтое твердое вещество [12] СH ₂ =CHP(C ₂ H ₅) ₃ Br Кристаллы [286] CH ₃ C(OC ₂ H ₅)=CHP(C ₆ H ₅) ₃ J 163—165 [291] C ₆ H ₅ C(OC ₂ H ₅)=CHP(C ₆ H ₅) ₃ J 176—178 [291] (CH ₂ =CH) ₃ P(CH ₃)J 198—200* [279] (CH ₂ =CH) ₃ P(C ₂ H ₆)J 327—328* [279] (CH ₂ =CH) ₄ PBr 105—140* [279] CH ₂ =CHCH ₂ P(C ₂ H ₅) ₃ J Иглы [286] CH ₂ =CHCH ₂ P(CH ₂ CH ₂ CN) ₃ Cl 135—136 [292]			
—PCl4 Желтое твердое вещество [12] CH2=CHP(C2H5)3Br Кристаллы [286] CH3C(OC2H5)=CHP(C6H5)3J 163—165 [291] C6H5C(OC2H5)=CHP(C6H5)3J 176—178 [291] (CH2=CH)3P(CH3)J 198—200* [279] (CH2=CH)3P(C2H5)J 327—328* [279] (CH2=CH)4PBr 105—140* [279] CH2=CHCH2P(C2H5)3J Иглы [286]	Формула	Т. пл., °С	Литература
CH2=CHP(C2H5)3Br Кристаллы [286] CH3C(OC2H5)=CHP(C6H5)3J 163-165 [291] C6H5C(OC2H5)=CHP(C6H5)3J 176-178 [291] (CH2=CH)3P(CH3)J 198-200* [279] (CH2=CH)3P(C2H5)J 327-328* [279] (CH2=CH)4PBr 105-140* [279] CH2=CHCH2P(C2H5)3J Иглы [286]	(CH ₃) ₂ C=CHCHClCH ₂ PCl ₄	109—109,5	[2]
$CH_3C(OC_2H_5)=CHP(C_6H_5)_3J$ 163—165 [291] $C_6H_5C(OC_2H_5)=CHP(C_6H_5)_3J$ 176—178 [291] $(CH_2=CH)_3P(CH_3)J$ 198—200* [279] $(CH_2=CH)_3P(C_2H_5)J$ 327—328* [279] $(CH_2=CH)_4PBr$ 105—140* [279] $CH_2=CHCH_2P(C_2H_5)_3J$ Иглы [286]	PCl ₄		De [12]
$C_6H_5C(OC_2H_5)=CHP(C_6H_5)_3J$ 176—178 [291] (CH ₂ =CH) ₃ P(CH ₃)J 198—200* [279] (CH ₂ =CH) ₃ P(C ₂ H ₅)J 327—328* [279] (CH ₂ =CH) ₄ PBr 105—140* [279] CH ₂ =CHCH ₂ P(C ₂ H ₅) ₃ J Иглы [286]	$CH_2 = CHP(C_2H_5)_3Br$	Кристаллы	[286]
(CH ₂ =CH) ₃ P(CH ₃) J 198—200* [279] (CH ₂ =CH) ₃ P(C ₂ H ₅) J 327—328* [279] (CH ₂ =CH) ₄ PBr 105—140* [279] CH ₂ =CHCH ₂ P(C ₂ H ₈) ₃ J Иглы [286]	$CH_3C(OC_2H_5)=CHP(C_6H_5)_3J$	163—165	[291]
(CH ₂ =CH) ₈ P(C ₂ H ₆)J 327—328* [279] (CH ₂ =CH) ₄ PBr 105—140* [279] CH ₂ =CHCH ₂ P(C ₂ H ₈) ₃ J Иглы [286]	$C_6H_5C(OC_2H_5)=CHP(C_6H_5)_3J$	176—178	[291]
(CH ₂ =CH) ₄ PBr 105—140* [279] CH ₂ =CHCH ₂ P(C ₂ H ₈) ₃ J Иглы [286]	$(CH_2=CH)_3P(CH_8)J$	198—200*	[279]
СH ₂ =СHCH ₂ P(C ₂ H ₈) ₃ J Иглы [286]	$(CH_2=CH)_3P(C_2H_6)J$	327—328*	[279]
	$(CH_2=CH)_4PBr$	105—140*	[279]
$CH_2 = CHCH_2P(CH_2CH_2CN)_3Cl$ 135—136 [292]	CH ₂ =CHCH ₂ P(C ₂ H ₅) ₃ J	Иглы	[286]
	CH ₂ =CHCH ₂ P(CH ₂ CH ₃ CN) ₃ Cl	135—136	[292]

Формула	Т. пл., °С	Литература
$CH_2 = CHCH_2P\begin{bmatrix} C_2H_5 \\ C_4H_9 \\ CH_2C_6H_5 \end{bmatrix} Br$	87—89	[290]
$CH_2 = CHCH_2P\begin{bmatrix} C_8H_7 \\ C_4H_9 \\ CH_2C_6H_5 \end{bmatrix}Br$	Сироп	[290]
$CH_2 = CHCH_2P \begin{bmatrix} (CH_3)_2 \\ C_6H_5 \end{bmatrix} Br$	113—114	[288]
$CH_2 = CHCH_2P \begin{bmatrix} (C_2H_5)_2 \\ C_6H_5 \end{bmatrix} Br$	152—153	[288]
$CH_2 = CHCH_2P\begin{bmatrix} CH_3\\ (C_6H_5)_2\end{bmatrix}BI$	161	[288]
$CH_{2} = CHCH_{2}P \begin{bmatrix} CH_{3} \\ C_{6}H_{5} \\ C_{6}H_{4}CH_{3}-4 \end{bmatrix} J$	175—177	[287]
$CH_2 = CHCH_2P(C_6H_4C_6H_5-4)_3B_P$	195—196	[282]
$\left[\begin{array}{c} \mathrm{CH_2==C(CH_3)CH_2} \end{array}\right]_2 \mathrm{P}\left[\begin{array}{c} \mathrm{CH_3} \\ \mathrm{C_6H_5} \end{array}\right] \mathrm{J}$	188	[278]
$\left[\text{CH}_2\text{=-C(CH}_3)\text{CH}_2\right]_2\text{P}\left[\substack{\text{CH}_3\\\text{C}_6\text{H}_4\text{Br-4}}\right]\text{J}$	174	[278]
$\left[\text{CH}_2\text{=-C(CH}_3)\text{CH}_2\right]_2\text{P}\left[\substack{\text{CH}_3\\\text{C}_6\text{H}_4\text{OCH}_34}\right]\text{J}$	134,5	[278]
$\left[\text{CH}_2\text{=-C(CH}_3)\text{CH}_2\right]_2\text{P}\left[\substack{\text{CH}_3\\\text{C}_6\text{H}_4\text{CH}_3-4}\right]\text{J}$	94	[278]
$\left[\text{CH}_{2}\text{=-C(CH}_{3})\text{CH}_{2}\right]_{2}\text{P}\left[\substack{\text{CH}_{3}\\\text{C}_{6}\text{H}_{3}(\text{CH}_{3})_{2}2,5}\right]\text{J}$	161	[278]
$\left[\text{CH}_{2} \text{=-C(CH}_{3}) \text{CH}_{2} \right]_{2} \text{P} \left[\begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{C}_{6} \text{H}_{4} \text{C}_{2} \text{H}_{5} 4 \end{array} \right] \text{J}$	153	[278]
$(CH_2=CHCH_2)_3P(CH_3)J$	Плавится с раз- ложением	[278]
$[\mathrm{CH_2=C(CH_3)CH_2}]_3 \ \mathrm{P(CH_3)} \ \mathrm{J}$	151	[278]
	156	[281]
ĊH ₈		
$\left[(C_6H_5)_2PC \equiv CP(C_6H_5)_2 \right] J^{***}$	128	[281]
C_2H_5		

[•] Температура разложения. •• Выход 90%. ••• Выход 84%.

$\Gamma JI A B A II$

ПРЕДЕЛЬНЫЕ ФОСФОРОРГАНИЧЕСКИЕ СОЕДИНЕНИЯ. ДИОКСИСОЕДИНЕНИЯ

Кроме многочисленных ненасыщенных фосфорорганических веществ, рассмотренных выше, большое значение для приготовления фосфорорганических полимеров имеют некоторые классы предельных фосфорорганических соединений, обладающих двумя или более функциональными группами (хлорангидридными, амидными и т. д.), а также алифатические и ароматические диолы. Наличие функциональных групп в этих соединениях обусловливает возможность их использования (преимущественно при помощи реакции поликонденсации) для создания высокомолекулярных соединений, содержащих фосфор в главной цепи.

дихлорангидриды некоторых предельных кислот фосфора

Эти дихлорангидриды являются исходными веществами при приготовлении гетероцепных высокомолекулярных соединений. Дихлорангидриды замещенных фосфорных, фосфиновых и фосфинистых кислот имеют следующие общие формулы: RPOCl₂ и R'PCl₂, где R — алкилы, арилы, алкокси- и ароксигруппы; R'— алкилы и арилы.

Дихлорангидриды алкилфосфорных кислот (алкилдихлорфосфаты) ROPOCl₂

Общим методом приготовления дихлорангидридов алкилфосфорных кислот является взаимодействие спиртов с хлорокисью фосфора в соотношениях моль на моль [2]:

$ROH + POCl_3 \rightarrow ROPOCl_2 + HCl.$

Реакция обычно проводится при перемешивании, иногда в вакууме или при пропускании через смесь инертного газа для лучшего удаления хлористого водорода. Вакуумной перегонкой получают чистые дихлорангидриды алкилфосфорных кислот. Взаимодействие хлорокиси фосфора с низшими спиртами проходит легко. По мере увеличения молекулярного веса спиртов реакция протекает труднее, выходы постепенно ухудшаются, часто наблюдается разложение при вакуумной перегонке.

Для синтеза дихлорангидрида β-хлорэтилфосфорной кислоты был применен и другой метод: обработка этиленхлорфосфита хлором [293].

Пятичленный цикл при этом размыкался:

$$\begin{array}{c}
CH_2-O \\
CH_2-O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_2-O \\
P-CI
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_2-O \\
CH_2-O
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_2-O \\
CI
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_2-O \\
CI
\end{array}$$

Дихлорангидриды алкилфосфорных кислот являются бесцветными жидкостями с удельным весом больше единицы, с едким запахом, дымящими на воздухе. С водой энергично реагируют, образуя алкилфосфорные кислоты. По мере увеличения молекулярного веса их активность ослабевает.

Свойства дихлорангидридов алкилфосфорных кислот приведены в табл. 50.

 ${\bf T}~{\bf a}~{\bf f}~{\bf n}~{\bf u}~{\bf q}~{\bf a}~{\bf 50}$ Дихлорангидриды алкилфосфорных кислот ROPOCl₂

R ·	Т. кип.,	°С (мм) п 20	d_4^{20}	Выход.	Литера- тура
CH ₃	62—6	4 (15)			[294]
C ₂ H ₅ —	56—61 64—6 63 ((9—10) 5 (10) 19)	1,3813		[295] [296] [297]
ClCH ₂ CH ₂ —	71,	5 (2) 1,4960	1,5527		[293]
C4H9-	90 (85 (17); 1,4453 (13) (11°)	1,2711 (11°)		[298]
			1,2560*		[299]
C ₆ H ₁₃ —			1,1868		[299]
$C_4H_9CH(C_2H_5)CH_2$			1,1320		[299]
C ₈ H ₁₇ —			1,1248		[299]
(CH ₃) ₂ CH(CH ₂) ₅ —			1,1329		[299]
C9H19-			1,1067		[299]
C ₁₀ H ₂₁ —			1,0924		[299]
C ₁₂ H ₂₅ —			1,0594		[299]
C ₁₃ H ₂₇ —			1,0613		[299]
C ₁₄ H ₂₉ —			1,0556		[299]
C ₁₈ H ₃₇ —			0,9995		[299]

^{*} d_{4}^{25} .

Дихлорангидриды арилфосфорных кислот (арилдихлорфосфаты) ArOPOCl₂

Дихлорангидриды арилфосфорных кислот обычно синтезируются взаимодействием одноатомных фенолов с хлорокисью фосфора [2]. Эта реакция идет значительно труднее, чем образование алкилдихлорфосфатов. Смесь эквимолекулярных количеств соответствующего фенола и хлорокиси фосфора перемешивают при нагревании на масляной бане в течение нескольких часов обычно в присутствии небольших количеств катализаторов [2, 300, 301] — хлоридов натрия, кальция или магния, железных стружек и др. Для лучшего удаления выделяющегося хлористого водорода через смесь иногда пропускается инертный газ. Вакуумной перегонкой выделяют чистые дихлорангидриды арилфосфорных кислот, бесцветные высококипящие тяжелые жидкости или кристаллические вещества, слегка дымящие на воздухе.

Дихлорангидриды, содержащие в ядре трихлорметильную группу, синтезируются обработкой оксиароматических кислот пятихлористым фосфором:

HOOC — Ar — OH + PCl₅
$$\rightarrow$$
 [Cl — CO — Ar — O — POCl₂] $\xrightarrow{\text{PCl}_5}$ \rightarrow CCl₃ — Ar — OPOCl₂.

Дихлорангидрид фенилфосфорной кислоты (фенилдихлорфосфат) C₆H₅OPOCl₂ [302]

$$C_6H_5OH + POCl_{32}^* \rightarrow C_6H_5OPOCl_2 + HCl$$

В круглодонную колбу, снабженную обратным холодильником с хлоркальциевой трубкой, помещали 104,5 г (1,1 моля) фенола и 170,6 г (1,1 моля) хлорокиси фосфора и кипятили в течение 10 час. Полученную реакционную массу подвергали разгонке под вакуумом. Собирали фракцию с т. кип. 97—103° (2 мм). После второй разгонки получали хлорангидрид с т. кип. 103—104° (2 мм); выход 136 г (57,7% от теорет.); бесцветная жидкость; n_D^{20} 1,5216; d_A^{20} 1,4145.

Свойства дихлорангидридов арилфосфорных кислот приведены в табл. 51.

Таблица 51 Дихлорангидриды арилфосфорных кислот ArOPOCl₂

Ar	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Литера- тура
C ₆ H ₅ —	103—104 (2)		1,4145	57,7	[302]
	105—108 (8)		1,4207	86,7	[302 a]
2-ClC ₆ H ₄ —	123—125 (7)		1,5232	77	[302 a]
4-ClC ₆ H ₄ —	127—130 (7)	1,5380	1,5236	79,5	[303]
2,4-Cl ₂ C ₆ H ₃ —	160 (15)	1,554		75	[303]
2,4,6-Cl ₃ C ₆ H ₂ —	121 (0, 4); 75—76*				[303]
2,4-Br ₂ C ₆ H ₃ —	147 (1,5)	1,588 (22)			[303]
2-CH ₃ OC ₆ H ₄ —	178—180 (30)	, ,			[304]
2-C ₆ H ₅ OC ₆ H ₄ —	195—198 (11)				[305]
$2,4-CI(C_6H_5O)C_6H_3-$	216-219 (11)				[305]
2-CH ₃ C ₆ H ₄ —	127 (15)				[306]
4-CH ₃ C ₆ H ₄ —	255				[307]
3,4-(CH ₃)ClC ₆ H ₃ —	95 (0, 1)				[308]
2,4,6-(CH ₃)Cl ₂ C ₆ H ₂ —	168—170 (10); 56—57*		1,62019		[303]
2-CCl ₃ C ₆ H ₄ —	178—179 (11)		-,52015		[309]
3-CCl ₃ C ₆ H ₄ —	178 (11)				[309]
2,4-(CCl ₃)ClC ₆ H ₃ —	197 (15); 59—60*				[310]
2,4,6-(CCl ₃)Cl ₂ C ₆ H ₂ —	102—104*				[311]
2,4,6-(CCl ₃)Br ₂ C ₆ H ₂ —	129—130*				[312]
2,4,6-(CCl ₆)I ₂ C ₆ H ₂ —	126*				[313]

				_	•
Ar	Т.кап., С (мм)	n_D^{20}	d ²⁰	Выход.	Литера- тура
2,4-(CCl ₈)CH ₈ C ₆ H ₈ —	199,4—199,8 (13); 80*				[314]
$2,5-[(CH_3)_2CH]CH_3C_6H_3$ —	246—249 (300)	1	1,244		[315]
2,5,6-[(CH ₃) ₂ CH](CH ₃)ClC ₆ H ₂ —	168 (12)				[308]
4-(CH ₃) ₃ CC ₆ H ₄ —	141—143 (4)	1,5136	1,2472	87,3	[302 a]
2,6-(CH ₃)C ₃ H ₇ COC ₆ H ₃ —	167 (0,2)		1,259**		[308]
$2,4-(CH_3)C_4H_9C_6H_3$ —	128—133 (0,4)				[308]
4-трет. C ₅ H ₁₁ C ₆ H ₄ —	174 (10)				[316]
$2,4-(CH_3)C_5H_{11}(i)C_6H_3-$	125—133 (0,3)				[308]
$2,4-(CH_3)C_6H_{13}C_6H_3$	140—145 (0, 15)				[308]
$2,5,6 \cdot [(CH_3)_2CH](CH_3)C_4H_9C_6H_2$	138—141 (0,2)	}	1 1 1		[308]
4-трет, С ₈ Н ₁₇ С ₆ Н ₄ —	192—195 (10)				[316]
$2-C_6H_5C_6H_4$ —	228 (47)				[306]
3-C ₆ H ₅ C ₆ H ₄	218—221 (9)				[317]
$4-C_6H_5C_6H_4-$	211—223 (12—13); 83*				[318]
$4-C_6H_5C(CH_3)_2C_6H_4$ —	167—170 (2)	1.5670	1,2653	71.5	[302 a]
1-C ₁₀ H ₇	198—200 (20)	, , , ,		_,,	[319]
2-C ₁₀ H ₇	204—205 (20); 39*				[319]
2-CCl ₃ C ₁₀ H ₆	115*	1			[320]

^{*} Температура плавления.

Дихлорангидриды алкилфосфинистых кислот (алкилдихлорфосфины) RPCl₂

Общим способом получения алкилдихлорфосфинов является взаимодействие треххлористого фосфора с металлоорганическими соединениями: диалкилртутью [287, 321] (в запаянных трубках), диалкилкадмием [322]; тетраэтилсвинцом [323], триалкилалюминием [324, 325] (во всех случаях при температуре кипения смеси реагентов). Интересно, что треххлористый фосфор не реагирует с тетраэтилоловом, а трехбромистый и трехиодистый фосфор реагируют, давая соответствующие алкилдигалоидфосфины [326]. Общая схема этой реакции такова:

$$PX_3 + R_nMe \rightarrow RPX_2 + R_{n-1}MeX$$
,

где R — алкилы; Х — галоиды; Ме — металлы.

Некоторые α-хлоралкилдихлорфосфины были синтезированы Якубовичем, Гинсбургом и Макаровым [327, 328] взаимодействием треххлористого фосфора с диазометаном и диазоэтаном при —50, —70° и Харашем с сотрудниками [329] — присоединением треххлористого фосфора к октену. Описано получение некоторых алкилдигалоидфосфинов при обработке соответствующих алкилтетрагалоидфосфинов фосфором [5, 45, 330, 331], галоидированием алифатических фосфинов [332] и восстановлением комплексов (образующихся при взаимодействии хлористых алкилов, треххлористого фосфора и хлористого алюминия [47, 48]) алюминием, натрием или фосфором [333].

Алкилдихлорфосфины представляют собой жидкости, тяжелее воды с резкими неприятными запахами, растворимые во многих органических растворителях. Они весьма энергично взаимодействуют с водойи спиртами. По мере увеличения молекулярного веса их химическая активность ослабевает.

enaer.

^{**} d_4^{25} .

Этилдихлорфосфин С2H5PCl2 [323]

 $(C_2H_5)_4Pb + 3PCl_3 \rightarrow 3C_2H_5PCl_2 + \downarrow PbCl_2 + C_2H_5Cl$

В полулитровую четырехгорлую колбу, снабженную мешалкой, капельной воронкой, обратным холодильником и трубкой для подачи газа, помещали 137,4 ε (1 моль) треххлористого фосфора. Из капельной воронки постепенно добавляли 100 ε (0,3 моля) тетраэтилсвинца 1 при одновременном пропускании в колбу азота и перемешивании смеси.

Смесь постепенно нагревали до кипения (причем через два часа после начала кипения выпал дихлорид свинца) и кипятили при 110° около 30 час., до прекращения скапывания жидкости из холодильника. Затем из реакционной колбы отгоняли этилдихлорфосфин. Выход 116—126 г (89—96% от теорет.). Т. кип. 113—116°.

Метилдихлорфосфин СН₃PCl₂ [333]

 $3CH_3Cl + 3PCl_3 + 3AlCl_2 \rightarrow 3CH_3PCl_4 \cdot AlCl_3 \xrightarrow{2Al+5KCl} 3CH_3PCl_2 + 5AlCl_3 \cdot KCl$

Приготовляли смесь 2,7 г алюминиевой пыли и 23,2 г свеженрокаленного хлористого калия (реактив I). В колбу номещали 50 г комплексного соединения метилтетрахлорфосфина с хлористым алюминием 2 и 2,59 г реактива I. Все вещества хорошо перемешивали. Смесь осторожно нагревали до плавления и к ней постепенно прибавляли остальное количество реактива I, осторожно нагревая реакционную массу. Процесс протекал со значительным выделением тепла. Затем из колбы отгоняли 13,2 г (72% от теорет.) полученного метилдихлорфосфина. Т. кип. 81—82°; n_D^{20} 1,4960; d_4^{20} 1,3039.

Свойства дихлорангидридов алкилфосфинистых кислот приведены в табл. 52.

Таблица 52 Дихлорангидриды алкилфосфинистых кислот RPCl₂

R	Т. кип., °С (мм)	n_D^{25}	d_4^{27}	Выход, %	Литера- тура
CH ₈ —	81—82 (760)	1,4960 (20°)	1,3039 (20°)	72	[333]
ClCH ₂ —	80-81 (140)	1,5247 (20°)	1,5289 (20°)	40	[328]
CCl ₂	82—83 (7); Т. ил. 50—52° (с разложением)				[330]
C ₂ H ₅ —	$\left\{\begin{array}{c} 112 \\ 114-117 \end{array}\right.$	1,4930	1,2600 1,2952 (19°)	61,5 89—96*	[325] [321]
CH ₃ CHCl—	63,5-64,5 (50)	1,5090 (20°)	1,4232 (20°)	35	[328]
C ₈ H ₇ —	$ \begin{cases} 134,5 \\ 140-142 \end{cases} $	1,4842	1,1664 1,1771 (19°)	44	[3 2 2] [3 2 1]

¹ Тетраэтилсвинец чрезвычайно токсичен, поэтому работу необходимо вести только при хорошо действующей вентиляции.

² Приготовление комплекса не описано, но, видимо, авторы следовали методике Киннера и Перрена [48], согласно которой в данном случае следует смешать 12 г хлористого метила, 21,3 г треххлористого фосфора и 20,8 г хлористого алюминия, смесь взбалтывать в закрытой системе 64 часа, а затем отогнать избыток хлористого метила.

R	Т. кин., °С (мм)	n_D^{25}	d_4^{27}	Выход. %	Л ит ера- тура
i-C₃H ₇ —	130 (745)	1,4880 (20°)	1,1922**	43,1	[325]
C ₄ H ₉ —	160	1,4838	1,1341	47	[322]
i-C₄H₀—	$ \begin{cases} 59-60 (50); \\ 148-149 (740) \\ 48,5-49 (12) \end{cases} $	1,4818 (20°) 1,4719	1,1268** 1,1720	17,6 26	[325] [334]
C ₅ H ₁₁ —	184	1,4815	1,0997	40	[322]
i-C₅H₁1	180—183		1,4024 (23°)		[321]
C ₆ H ₁₃ —	208	1,4800	1,0653	41	[322]
C7H15-	228,5	1,4788	1,0636	42	[322]
C ₈ H ₁₇ —	247	1,4778	1,0433	33	[322]
C ₃ H ₆ CHClCH ₂ —	85-88 (0,5)				[329]

[•] Выход дан по ссылке [289].

Дихлорангидриды арилфосфинистых кислот (арилдихлорфосфины) ArPCl₂

Арилдихлорфосфины приготовляются следующими путями:

1) Взаимодействием диарилртутных производных с треххлористым фосфором в запаянных трубках при температурах порядка 200° [2, 321]

$$Ar_2Hg + PCl_3 \rightarrow ArPCl_2 + ArHgCl$$

метод годится для получения небольших количеств арилдихлорфосфинов).

2) Взаимодействием ароматических углеводородов с треххлористым фосфором в газовой фазе:

$$ArH + PCl_3 \rightarrow ArPCl_2 + \uparrow HCl.$$

По этому методу, впервые описанному Михаэлисом [335-337], смесь реагентов испаряется из резервуара и пропускается через нагретую до желаемой температуры стеклянную или фарфоровую трубку, наполненную катализатором типа окиси алюминия. Затем смесь охлаждается, вместе с продуктами реакции возвращается в резервуар и снова направляется в цикл. Конструкция прибора и катализатор несколько раз менялись, но описанный принцип оставался неизменным [287, 288, 335—340]. При таком методе, наряду с арилдихлорфосфинами, образуются некоторые количества белого фосфора и полифосфинов, самовозгорающихся на воздухе. Поэтому весь процесс обычно ведут в токе инертного газа, а продукты реакции до перегонки нагревают несколько часов при 200° в запаянных трубках или кипятят с обратным холодильником в атмосфере инерт-

^{**} d_{λ}^{20} .

ного газа. Отрицательными сторонами этого метода является относительная громоздкость аппаратуры и опасность воспламенения и взрыва.

3) Взаимодействием ароматических углеводородов с треххлористым фосфором в присутствии хлористого алюминия:

$$RH + PCl_3 \xrightarrow{AlCl_3} RPCl_2 + \uparrow HCl.$$

Этот метод, также впервые описанный Михаэлисом [335—337], вначале был малоэффективным по причине небольшой скорости реакции и плохих выходов. Однако впоследствии были разработаны приемы, радикально улучшающие этот процесс.

Оказалось, что соотношения компонентов реакции сильно сказываются на выходах соответствующих дихлорангидридов. Увеличение количества хлористого алюминия (от 0,2 до 1 моля на 1 моль бензола) заставляет пройти реакцию быстро (в 12 раз быстрее, чем по Михаэлису) и достаточно полно, хотя и затрудняет выделение арилдихлорфосфина, так как хлористый алюминий связывается с ним в довольно прочный комплекс. Установлено, что оптимальным соотношением компонентов является углеводород: PCl₃: AlCl₃ = 1:3:1, а оптимальным временем ведения реакции 3—8 час. Выходы арилдихлорфосфинов, ранее не превышающие 20—25 % [341], удалось таким образом резко повысить.

Следующее улучшение процесса было достигнуто посредством связывания (по окончании реакции) хлористого алюминия различными реаген-

тами (H₂O, POCl₃, C₅H₅N) [342—345].

4) Наконец, для фенилдихлорфосфина описан способ получения термическим разложением дифенилтрихлорфосфина:

$$(C_6H_5)_2 PCl_3 \rightarrow C_6H_5PCl_2 + C_6H_5Cl.$$

Промышленными методами получения арилдихлорфосфинов могут быть, естественно, только второй и третий методы, причем третий метод гораздо

безопаснее и проще по аппаратурному оформлению.

Арилдихлорфосфины представляют собой тяжелые бесцветные прозрачные жидкости, часто имеющие резкий неприятный запах (особенно фенилдихлорфосфин и его ближайшие гомологи), растворимые в ряде органических растворителей, бурно реагирующие с водой и спиртами. По мере увеличения степени замещения в ядре активность арилдихлорфосфинов снижается.

$$\label{eq:polyantime} \begin{array}{c} \Phi \text{енилдихлорфосфин } C_6H_5PCl_2^{-1} \\ C_6H_6 + 3PCl_3 + AlCl_3 \rightarrow C_6H_5PCl_2 \bullet AlCl_3 + 2PCl_3 + HCl \\ | \underbrace{C_6H_5N}_{C_6H_5PCl_2} + AlCl_3 \cdot C_5H_5 \cdot N \\ \end{array}$$

В бачок из нержавеющей стали емкостью 10 л, находящийся в бане с жидким теплоносителем, снабженный мешалкой с глухим затвором, позволяющим подводить к системе разрежение, термометром и обратным холодильником с развитой поверхностью охлаждения и с широкой внутренней трубкой, последовательно при перемешивании загружали:

Хлористый алюминий постепенно растворялся, при этом реакционная смесь разогревалась до $35-45^{\circ}$.

После прекращения саморазогревания включали обогрев бани при непрерывном хорошем перемешивании. При температуре 50—55° в бане (45—50° в бачке) начиналось

¹ Данная методика разработана автором на основе более краткого сообщения [345].

выделение хлористого водорода, которое по мере роста температуры делалось все более бурным. (Степень обогрева определяется мощностью холодильника, который не должен захлебываться.) Кинячение смеси продолжали 3,5—4 часа (большая продолжительность реакции может повести к частичному образованию дифенилхлорфосфина). За это время температура кинения поднималась с 50—55 до 65—70°. Обильно выделяющийся хлористый водород пропускали через поглотители с водой или раствором щелочи. Затем реакционную смесь охлаждали до 40° и от смеси отгоняли непрореатировавший избыток треххлористого фосфора при постепенно улучшающемся разрежении от 150 до 50 мм и при повышении температуры бани до 50—55°. Отогнавшийся треххлористый фосфор (2100—2300 мл) после перегонки мог быть снова использован для реакции.

После охлаждения смеси до комнатной температуры в бачок прибавляли в течение 4—5 час. 1110 г (1133 мл) пиридина для связывания катализатора; молярные соотно-

тения $AlCl_3 : C_5 H_5 N = 1 : 1.$

Взаимодействие пиридина с хлористым алюминием вели при хорошем переменивании и наружном охлаждении так, чтобы температура реакции не превышала 45—50°. Образующийся комплекс $AlCl_3 \cdot C_5H_5N$ при стоянии затвердевает; в присутствии фенилдихлорфосфина комплекс вновь делается жидким при $60-70^\circ$. Заменив обратный холодильник на прямой, отгоняли легколетучую фракцию (избыток пиридина, остаток треххлористого фосфора) при 30-40 мм и $70-85^\circ$ в бане, а затем сам фенилдихлорфосфин — при 1-3 мм рт. ст. и $90-155^\circ$ в бане.

'' [П̂риме̂чания: 1. Необходимо применять достаточно широкие отводные трубки, чтобы они не были забиты образующимся в небольшом количестве солянокислым пиридином (его т. пл. +82°), который отгоняется с головной фракцией фенилхлорфос-

фина.

2. Перегонку нужно вести осторожно, лучше в токе инертного газа, ибо кислород

с фенилдихлорфосфином образует взрывчатые смеси.]

Получали 2000— $2100 \,\varepsilon$ (77—80% от теорет.) технического фенилдихлорфосфина; n_D^{20} 1,5850—1,6000; при употреблении перегнанных исходных веществ и работе в стек-

лянной аппаратуре выход достигает 85-92%.

Фенилдихлорфосфин представляет собой бесцветную жидкость с резким очень неприятным запахом, вызывающим головную боль и тошноту. На воздухе дымит, выделяя хлористый водород. Бурно реагирует с водой. Вакуумной перегонкой технического продукта может быть получен с выходом 95-97% чистый фенилдихлорфосфин, имеющий следующие константы: т. кип. 58-59°(0,8-1~м.м.); $n_{z}^{20}(1,5952-1,5960; d_{z}^{20}(1,3191.)$

Свойства дихлорангидридов арилфосфинистых кислот приведены в табл. 53.

Таблица 53 Дихлорангидриды арилфосфинистых кислот ArPCl₂

Ar	Т. кип., °С (мм)	n_D^{25}	d_4^{25}	Выход, %	Литера- тура
C ₆ H ₅ —	58—59 (0,8—1)	1,5952— 1,5960 (20°)	1,3191	8592	[345]
4-ClC ₆ H ₄	68—70 (1) 253—255	1,5962	1,3173 1,425 (17°)	78	[343] [336, 337
4-BrC ₆ H ₄ —	271—272 135—136 (14)		1,6895 (15°)		[336, 33 7 [2 78]
4-CH ₃ OC ₆ H ₄ —	153 (21); 140 (11)		1,3468**	-	[346]
4-C ₂ H ₅ OC ₆ H ₄ —	266				[336, 337]
4-C ₆ H ₅ OC ₆ H ₄ —	200 (12)		1,3122		[278] -
4-(CH ₃) ₂ NC ₆ H ₄	250 (120); 66*		ADDAMPA		[347]
4-(C ₂ H ₅)NC ₆ H ₄ —	Неперегоняю- щееся масло		6	Town Andrews	[347]

Ar	Т. кип., °С (мм)	n_D^{25}	d_4^{25}	Выход, %	Литера- тура
$4-\left\{\begin{array}{c} CH_3 \\ C_6H_5CH_2 \end{array}\right) NC_6H_4 -$	То же		Į.		[347]
$4 - \begin{cases} C_2 H_5 \\ C_6 H_5 C H_2 \end{cases} N C_6 H_4 - $	» » Масло, разла-				[347]
4-\begin{cases} \text{CH}_3 \\ \text{CG}_6\text{H}_4	гающееся при 200° 107—110 (10) 265—266 133 (16) 122—125 (10) 280	1,5776	1,2661 1,373(22°) 1,2266 1,2356	66 69	[343] [348] [278] [343] [336, 337]
2,4,5-(CH ₃) ₃ C ₆ H ₂ — 2,4,6-(CH ₃) ₃ C ₆ H ₂ — C ₃ H ₇ C ₆ H ₄ —***	273—275 127—131 (5) 129—132 (10)	1,5658 1,5677	1,205 (15°) 1,1905 1,1917	47 64	[336, 337] [343] [343]
i-C ₃ H ₇ C ₆ H ₄ —*** i-C ₄ H ₉ C ₆ H ₄ —*** BTOP, C ₄ H ₉ C ₆ H ₄ —*** BTOP, C ₅ H ₁₁ C ₆ H ₄ —***	116—119 (1) 116—120 (1,5) 128—131 (1) 146—149 (1,5)	1,5591 1,5644 1,5541 1,5478	1,1611 1,1840 1,1437 1,1157	39 23 22 50	[343] [343] [343] [343]
C ₆ H ₁₃ C ₆ H ₄ —*** (C ₆ H ₅) ₃ CC ₆ H ₄ —*** 1-C ₁₀ H ₇	138—140* 180 (10); 58—59*	(разлагає	этся при 2 	40°)	[349]
2-C ₁₀ H ₇	180 (9—10); 50—60*				[350]

^{*} Температура плавления.

И

Дихлорангидриды алкил- и арилфосфиновых кислот (окиси алкил- и арилдихлорфосфинов) RPOCl₂ и ArPOCl₂

Распространенными методами получения дихлорангидридов алкилфосфиновых кислот являются следующие. Взаимодействие хлористых алкилов с треххлористым фосфором и хлористым алюминием с последующим осторожным гидролизом образующихся комплексов (реакции Клея[47], Киннера и Перрена [48], описанные на стр. 21; пропись одного из синтезов дана на стр. 22), обработка алкилфосфиновых кислот или их эфиров пятихлористым фосфором [2, 351]

$$RPO(OH)_2 + 2PCl_5 \rightarrow RPOCl_2 + 2POCl_3 + 2HCl$$

 $RPO(OR')_2 + 2PCl_5 \rightarrow RPOCl_2 + 2POCl_3 + 2R'Cl_1$

обработка алкилтетрахлорфосфинов сернистым газом [2]:

$$RPCl_4 + SO_2 \rightarrow RPOCl_2 + SOCl_2$$
,

а также реакция алифатических углеводородов с треххлористым фосфором и кислородом (реакции Соборовского, Зиновьева и Энглина [49, 50] и Клайтона и Иенсена [51], описанные на стр. 21; пропись синтеза см. на стр. 22).

^{**} d_0^{15} .

^{***} В основном пара-изомеры.

Простой метод синтеза дихлорангидридов а-хлоралкилфосфиновых кислот разработан Кабачником и Шепелевой [20, 21, 24]. Метод заключается во взаимодействии треххлористого фосфора с альдегидами под давлением при $200-250^{\circ}$: RCHO + PCl₃ → RCHClPOCl₂.

Дихлорангидриды арилфосфиновых кислот получаются, как и их алкильные аналоги, взаимодействием арилфосфиновых кислот с пятихлористым фосфором [2] или арилтетрахлорфосфинов с сернистым газом [2], а также окислением арилдихлорфосфинов действием хлора и пятиокиси фосфора [184]:

$$3ArPCl_2 + 3Cl_2 + P_2O_6 \rightarrow 3ArPOCl_2 + 2POCl_3$$
.

Прямое окисление арилдихлорфосфинов кислородом воздуха

$$ArPCl_2 + \frac{1}{2}O_2 \rightarrow ArPOCl_2$$

является чрезвычайно опасным, ибо при ничтожных загрязнениях реакпионной системы возможны сильные взрывы [335].

Наконец, в некоторых случаях для получения дихлорангидридов арилфосфиновых кислот применялся частичный гидролиз арилтетрахлорфос-

финов [87, 335].

Дихлорангидриды алкил-(арил-)фосфиновых кислот представляют собой бесцветные прозрачные жидкости, тяжелее воды, или кристаллические вещества, растворимые в ряде органических растворителей. Низшие представители их дымят на воздухе, легко гидролизуются и реагируют со спиртами. С увеличением молекулярного веса их активность уменьшается.

Дихлорангидрид хлорметилфосфиновой кислоты СІСН2РОСІ2 [21]

$$PCl_3 + CH_2O \rightarrow ClCH_2POCl_2$$

5 г сухого параформа (0,167 моля) и 35 г PCl₃ (0,250 моля) нагревали в запаянной трубке, в течение 10 час. до 235—245°. От продукта реакции сначала при небольшом разрежении отгоняли треххлористый фосфор, остаток разгоняли в вакууме. После двух перегонок получали 17,1 г (61% от теорет.) хлорангидрида; т. кип. 84—85° (13 мм); n_D^{20} 1,4990. Остаток 4,1 е.

Для получения больших количеств хлорангидрида хлорметилфосфиновой кислоты опыт проводили в автоклаве в тех же условиях. При загрузке 1 г-моля параформа и 1,5 г-моля PCl₃ получали 0,6 г-моля хлорангидрида. Таким образом, он может быть

легко приготовлен в любом количестве.

Х лорангидрид хлорметилфосфиновой кислоты представляет собой бесцветную подвижную жидкость, слабо дымящую на воздухе; в воде не растворим, но быстро реагирует с ней с разогреванием. Т. кип. 87—88° (15 мм); 84—85° (13 мм); 78—79° (10 мм); 52—53° (2 мм); n_D^{20} 1,4978; d_4^{20} 1,6361.

Дихлорангидрид фенилфосфиновой кислоты C₆H₅POCl₂ [184] $3C_6H_5PCl_2 + 3Cl_2 + P_2O_5 \rightarrow 3C_6H_5POCl_2 + 2POCl_3$

В четырехгорлую трехлитровую колбу, снабженную обратным холодильником с хлоркальциевой трубкой, мешалкой, термометром и трубкой для подачи хлора, помещали 1611 г (9 молей) фенилдихлорфосфина, к которому прибавляли 511 г (3,6 моля) тонкоизмельченного фосфорного ангидрида; образовывалась жидкая смесь, в которую при перемешнвании пропускали газообразный хлор.

В результате зклотермической реакции температура повышалась вначале до 150°. Однако образующаяся хлорокись фосфора стекала из обратного холодильника, понижая температуру жидкости примерно до 130°. Скорость пропускания хлора была такова, чтобы обеспечить равномерную конденсацию хлорокиси фосфора. Реакция закончилась через 4 часа; температура при этом начинала падать. Тогда прекращали подачу хлора и смесь фракционировали. После удаления большей части хлорокиси фосфора при атмосферном давлении дихлорангидрид фенилфосфиновой кислоты выделяли перегонкой в вакууме: т. кип. 137—138° (15 мм); 258° (760 мм); 104° (4 мм). Выход 1550 г (88,4% от теорет.); n_D^{25} 1,5581; d_4^{25} 1,197.

Дихлорангидрид фенилфосфиновой кислоты $C_6H_5POCl_2^1$ $C_6H_5PCl_2 + Cl_2 \rightarrow C_6H_5PCl_4 \xrightarrow{SO_2} C_6H_5POCl_2 + SOCl_2$

Прибор для синтеза хлорангидрида фенилфосфиновой кислоты состоял из четырехлитровой четырехгорлой круглодонной колбы, снабженной обратным холодильником с хлоркальциевой трубкой, мешалкой, термометром н тройником, через боковое отверстие которого пропускали газ, а в верхнее отверстие вставляли на вакуумном каучуке (смазанном глицерином) стеклянную палочку. Перед реакционной колбой помещали

предохранительную склянку.

В колбу помещали 1720 г фенилдихлорфосфина и 1400 мл четыреххлористого углерода. Трубку для подачи газа устанавливали над поверхностью жидкости, и в систему подавали в течение 6—8 час. сухой хлор при хорошем перемешивании смеси. Наружным охлаждением (смесь лед—соль) температуру реакции поддерживали в пределах 10—20°. Образующийся фенилтетрахлорфосфин выпадал в виде желтовато-белых кристаллов. Вертикальную часть тройника периодически прочищали от кристаллов палочкой. После прекращения экзотермической реакции хлор пропускали еще 5—10 мин., затем трубку для подачи газа погружали в полужидкую массу и в систему (также при перемешивании и наружном охлаждении) подавали при 5—15° сухой сернистый газ до полного исчезновення кристаллов и превращения реакционной смеси в гомогенную желтую жидкость. Из нее отгоняли легколетучую фракцию (SO2, SOCl2, SO2Cl2, CCl4), а остаток перегоняли при 1 мм при 83—84°. Получали 1620—1650 г (88—90% от теорет.) дихлорангидрида фенилфосфиновой кислоты; n_D^{20} 1,5578; d_4^{20} 1,1977.

Свойства дихлорангидридов алкил- и арилфосфиновых кислот приведены в табл. 54 и 55.

Таблица 54 Дихлорангидриды алкилфосфиновых кислот RPOCl₂

R	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d_{4}^{20}	Выход. %	Лите- ратура
CH ₃ —	162; 33*			68	[48]
ClCH ₂ —	7778 (10)	1,4978	1,6361	60; 85**	[21]
CHCl ₂ —	79 (9)			6 3	[48]
CCl ₉ —	156*			85	[48]
C_2H_5 —	45-46 (3)	1,4661	1,3678	82**	[352]
CH ₈ CHCl—	71—72 (6)	1,4911	1,5134	14—16; 75**	[21]
ClCH ₂ CH ₂ —	68 (2)	1,4977	1,5430		[351]
CH ₃ CCl ₂	86,5—87 (2)	1,4998	(16°) 1,5446		[50] [48]
CCl ₃ CH ₂	65-66 (1)			20	[48]
C ₃ H ₇	88-90 (50)		1,3088		[321]
i-C ₃ H ₇	82-84 (50)		1,3018	90**	[321]
ClCH ₂ CH(CH ₃)—	190—218				[37]
С ₃ Н ₆ Сl— (из пропена)	85—87 (2)	1,4930	1,4615		[50]
Смесь ClCH ₂ CH(CN)—	99—101 (2)	1,4783	1,5721	16,6	[227]
и CNCH ₂ CHCl—					and the same of th
ClCH ₂ CH(COOCH ₃)—	124 (8)	1,4745	1,5238	69,5	[227]

¹ Данная методика разработана автором на основе более краткого сообщения [345].

MT-1-mprococo-dustly-page-land-dustan-systech-timesco-	R	Т. нип., °С (мм)	n_D^{20}	d ₄ ²⁰	Выход, %	Лите- ратура
C4H9-	(из изобутана)	55—57 (2)	1, 466 0	1,2639		[50]
i-C4H9		104—108 (50)		1,2333		[321]
C ₂ H ₅ CH(CH ₅	3)—	57 (2)			93	[48]
(CH ₃) ₃ C—		110 (25); 123* (возгоняется)			92**	[47]
C ₃ H ₇ CHCl—		84 (25) 107 (13)	1,5010 1,4885		40	[328]
ClCH ₂ CH(C ₂	H ₅)—	116—123 (18)	1,4000	1,0000	10	[21] [37]
C4H8Cl—	(из бутена)	85-87(5)	1,4900	1,3950	53,5	[50]
C ₄ H ₈ Cl—	(из изобутена)	78-80 (4)				[50]
C ₅ H ₁₁	(из н. пентана)	67-69 (2)	1,4694	1,2180		[50]
i-C5H11-		122—125 (55)		1,1883		[321]
C ₅ H ₁₁ —	(из 2-метилбутана)	64-65 (2)	1,4708	1,2246		[50]
i-C ₄ H ₉ CHCl-		106—109 (12)				[353]
ClCH ₂ (CH ₂)	₂ CH(CH ₃)—	112—123(1)			15	[48]
ClCH ₂ CH(C	3H ₇)—	130—132 (20); 39—42*				[37]
C ₆ H ₁₁ —	(из циклогексана)	93—94 (2); 39—40*			82**	[50]
C ₆ H ₁₃ —	(из н. гексана)	82-84 (3)				[50]
C ₆ H ₁₃ —	(из 2,3-диметилбутана)	75-76 (2)	1,4715	1,1733		[50]
C ₆ H ₁₃ —	(из 3-метилпентана)	110—120 (16—18)				[51]
C7H15-	(из н. гептана)	96—98 (2)	1,4830	1,1852	and the state of t	[50]
C ₈ H ₁₇ —	(из 2,2,4-триметилпентана)	81-82 (2)			disease de la constitución de la	[50]
C ₁₆ H ₃₃ —		165 (1)	1,4707	1,1329	60	[48]
$C_6H_5CH_2$ —		130 (2); 57,5*			62	[48]
C ₆ H ₅ CHCl—			1,5666 (40°)	1,4534 (40°)	62	[21]
C ₆ H ₅ CCl ₂ —		114—120 (2)				
4-ClC ₆ H ₄ CHC]	144—144,5(1,5); 58—60,5*			10	[48]
3-NO ₂ C ₆ H ₄ CH	ICl—	116 (1);		.	40 3—7	[21] [21]
4-CH ₃ C ₆ H ₄ CH	ICI	62,5—64,5* 129,5—130,5			35	[21]
	· ·	(0,5); 52—54*		n in the state of		

^{*} Температура плавления. ** Выход приведен по ссылит [48].

Дихлорангидриды арилфосфиновых кислот ArPOCl2

Ar	Т. нип., *С (мм)	n_D^{25}	d_4^{25}	Выход, %	Литера- т у ра
C ₆ H ₅ —	137—138 (15), 104 (4)	1,5581	1,197	88,4	[184]
4-ClC ₆ H ₄ —	121—123 (3)	1,5743	1,302	88	[184]
4-BrC ₆ H ₄ —	290—291				[336, 337]
4-CH ₃ OC ₆ H ₄ —	173 (12—15)				[336, 337]
4-C ₂ H ₅ OC ₆ H ₄	Масло				[336, 337]
2-CH ₃ C ₆ H ₄ —	273		1,3877 (18,5)		[336, 337]
3-CH ₃ C ₆ H ₄	275		1,3533 (18)		[3 3 6 , 337]
4-CH ₃ C ₆ H ₄ —	142 (11)	1,5542	1,154	91,7	[184]
2,5-(CH ₃) ₂ C ₆ H ₃	280281		1,31 (18)		[354]
4-C ₂ H ₅ C ₆ H ₄	294	<u>}</u>	1,29 (16)		[336, 337]
2,4,5-(CH ₃) ₃ C ₆ H ₂ —	307—308; 63*				[336, 337]
2,4,6-(CH ₃) ₃ C ₆ H ₂	>360; 92—93*				[336, 337]
4(?)- i-C ₈ H ₇ C ₆ H ₄ —	183 (35); 35*				[336, 337]
4(?)-C ₆ H ₅ CH ₂ C ₆ H ₄ —	261 (20)		1,207	1 1	[336, 337]
1-C ₁₀ H ₇ —	208 (20); 60*				[350]

^{*} Температура плавления.

НЕКОТОРЫЕ СОЕДИНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИЕ ДВЕ ГИДРОКСИЛЬНЫЕ ГРУППЫ (ДВУХАТОМНЫЕ СПИРТЫ И ФЕНОЛЫ)

Оба класса соединений широко известны. Поэтому мы ограничимся самыми краткими сведениями об этих веществах и табличным материалом.

Из огромного количества существующих гликолей наибольший интерес для получения высокомолекулярных фосфорсодержащих соединений вызывают двупервичные предельные гликоли, меньший — первичновторичные и двувторичные. Методы получения гликолей и двухатомных фенолов и их свойства широко описаны в литературе и мы на них останавливаться не будем.

Заслуживают специального упоминания менее известные в литературе, но получившие в последнее время довольно широкое распространение 4,4'-диоксидиарилалканы [355, 356] общей формулы

где R является алкиленом или циклоалкиленом, а в фенильных ядрах могут быть различные заместители. Эти соединения легко синтезируются

конденсацией фенолов с кетонами или альдегидами (в случае последних выходы, как правило, ниже и очистка продуктов более трудна) обычно в присутствии серной кислоты (реже соляной) и каталитических количеств двуххлористой серы, сероводорода, меркаптанов или других серусодержащих соединений.

$$R'R''-C=O+2HO$$
 — HO — HO — OH.

Конденсация идет практически только в пара-положение.

Диоксидиарилалканы представляют собой твердые вещества, которые очищаются перекристаллизацией или перегонкой в вакууме. Разлагаются они около 270—280°. Наибольшее промышленное распространение имеет 4,4′-диоксидифенил-2,2-пропан, синтезируемый из ацетона и фенола с выходами 86—90%.

Свойства двухатомных спиртов и фенолов, а также диоксидиарилалканов приведены в табл. 56—58.

Таблица 56 Некоторые гликоли

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Лите- ратура		
HOCH₂CH₂OH	197,2	1,4319	1,114	[357]		
СН₃СНОНСН₂ОН	188—189	1,4328	1,040	[357]		
HO(CH ₂) ₃ OH	214,7	1,4396	1,053	[357]		
C ₂ H ₅ CHOHCH ₂ OH	192—194	1,439 (18°)	1,006 (17°)	[357]		
СН ₃ (СНОН) ₂ СН ₃ (мезо-форма)	184; 34,4*	1,4375	1,048	[357]		
CH ₃ CHOHCH ₂ CH ₂ OH	206,5	1,4424	1,006	[357]		
HO(CH ₂) ₄ OH	230; 19*	1,4461	1,020	[357]		
HOCH ₂ C≡CCH ₂ OH	238; 58*			[357]		
HO(CH ₂) ₆ OH	250; 42*	transfer of the state of the st		[3]		
HO(CH ₂) ₇ OH	262; 22,5*			[3]		
HO(CH ₂) ₈ OH	172 (20); 63*			[3]		
HO(CH ₂) ₁₀ OH	179 (15); 72—73*	The state of the s		[3]		
HO(CH ₂ CH ₂ O) ₂ H	244,8	1,4475	1,118	[3]		
HO(CH ₂ CH ₂ O) ₃ H	290		1,125	[3]		
HO(CH ₂ CH ₂ O) ₄ H	327328		1,125	[3]		
	1	1	1	1		

^{*} Температура плавления.

Двухатомные фенолы [3]

Man Transfer A	orrown fol	
Название	Т. _{нип.,} °С (мм)	Т. пл., °С
Пирокатехин*	240—245	104—105
Резорцин**	276,5	108; 110,7
Гидрохинон***	285 (730)	170,3
Диокситолуол-2,3	238—240 (с разложе- нием)	168
Диокситолуол-2,4	267—270	104105
Диокситолуол-2,5		124—125
Диокситолуол-2,6	264	116
Диокситолуол-3,4	252	65
Диокси-о-ксилол-3,5		136—137
Днокси-о-ксилол-3,6		221 (с разложе- нием)
Диокси-м-ксилол-2,4	and the state of t	149—150
Дионеи-п-неилол-2,5		213
Диокси-п-ксилол-2,6	277—280	163
Диоксидифенил-2,5		96—98
Диоксидифенил-3,4	360	136—137
Диоксидифенил-2,2'	325—326	103—109
Диоксидифевил-2,4'	324	160161
Диоксидифенил-3,3'	247	123
Диоксидифенил-4,4'		270—272
Диоксинафталин-1,2		103
Диоксинафталин-1,3		124—125
Диоксинафталин-1,4		173—176
Диоксинафталин-1,5		258—260 (с разложе- нием)
Диоксинафталин-1,6		137—138
Диоксинафталин-1,7		178
Диоксинафталин-1,8		140
Диоксинафталин-2,3		159—160
Диоксинафталин-2,6		216—218
Диоксинафталин-2,7		190
Диоксидинафтил-2,2′($HO \cdot C_{10}H_{6}$) ₂		218
α-Диоксидинафтил		300

^{*} d* 1,344.

^{**} d15 1,272.

^{***} dis 1,332.

Диоксидиарилалканы

Формула	Т. кип., °С (мм)	Т. пл., °С	Выход,	Лите- ратура
$CH_2\left(-\left\langle \begin{array}{c} \\ \end{array} \right\rangle - OH \right)_2$		158 (148)		[3]
$CH_3CH\left(-\left(-\right)OH\right)_2$		122,9		[358]
CCl ₃ CH (————OH) ₂		202		[359]
$(CH_3)_2C\left(-\left\langle \bigcirc \right\rangle -OH\right)_2$	241—243 (10)	154—155	80—82	[355]
$(CH_3)_2C\left(-\left\langle \begin{array}{c} Cl \\ Cl \\ Cl \end{array} \right)_2$		127—128		[356]
$C_2H_5C(CH_3)$ $\left[-\left(-\right)-OH\right]_2$	242—245 (7)	125	82—85	[355]
$HO C(CH_3)_2 OH$		113—115		[356]
$i-C_4H_9CH$ $\left(-\left(-\right)H\right)_2$		155		[356]
$(C_2H_5)_2C\left(-\left\langle \begin{array}{c} \\ \end{array} \right\rangle - OH \right)_2$	254—256 (10)	201	55—60	[355]
$(CH_3)_2C$ CH_3 $-OH$	244—246 (10)	136—137	8084	
C (-(-)2-OH)2		186—187		[360]
$C_2H_5C(CH_3)$ $-C_2H_5C(CH_3)$ $-OH$	253—255 (10)	145—146	47 —53	[355]
СН ₃		236—240		[360]
$CH_3 - \left(- \left(- \right) - OH \right)_2$		178		[360]
$C_6H_{13}CH\left(-\left\langle OH\right\rangle_2\right)$		103		[358]
$C_6H_{11}C(CH_3)$ $\left[-\left\langle -\right\rangle -OH\right]_2$		97—99		[361]
$(C_3H_7)_2C\left(-\left(-\right)-OH\right)_2$		155		[362]

A	1	ица 58 (оконч	, i
Формула	1. кип., С (мм)	Т. пл., °С Выход.	ратур
C₂H₅ \			
$(CH_3)_2C$ $\left(\begin{array}{c} C_2H_5 \\ -C_2H_5 \end{array}\right)_2$	199—200 (1,5)		[35 6]
$\left\langle \begin{array}{c} CH_{8} \\ -OH \end{array} \right\rangle_{2}$		187	[360]
$C_6H_{13}C(CH_8)'$ $\left[-\left\langle -\right\rangle -OH\right]_2$		83,5	[362]
$C_7H_{15}C(CH_3)$ $\left[-\left\langle \begin{array}{c} \\ \end{array} \right\rangle -OH \right]_2$		80—83	[356]
$(CH_3)_2C$ $\begin{pmatrix} C_3H_7-i \\ - & -OH \end{pmatrix}_2$	186—195 (0,6)		[356]
С ₁₀ Н ₁₆ (————————————————————————————————————		180—181	[356]
C_3H_7-i C_3H_7-i C_7		109,5— —111,5	[360]
$(CH_3)_2C$ $\begin{pmatrix} C_6H_5 \\ -OH \end{pmatrix}_2$		99—100	[361]
$(CH_3)_2C$ $\begin{pmatrix} C_6H_{11}$ - $\mu u\kappa no \end{pmatrix}_2$		145,5	[356]
$C_6H_5CH\left(-\left(-\right)OH\right)_2$		160—161	[363]
$C_6H_5C(CH_3)$ $\left[-\left\langle -\right\rangle -OH\right]_2$		187—188	[364]
$-\left[-\left\langle -\right\rangle - OH\right]_{2}$		180	[3 6 1]
•			
• :			

ДИ- И ТРИКАРБОНОВЫЕ КИСЛОТЫ (И ИХ ЭФИРЫ), СОДЕРЖАЩИЕ ФОСФИНОКСИДНУЮ ГРУППИРОВКУ

Известно очень немного представителей этого класса соединений. Михаэлис [365], а также Морган и Херр [366] синтезировали такие кислоты, получая при помощи магнийорганических соединений окиси алкил-(арил-) дитолил- или тритолилфосфинов и затем окисляя в них метильные группы до карбоксильных

$$\underset{\mathrm{O}}{\mathrm{RP}} \left(- \left\langle \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right\rangle - CH_{3} \right)_{2} \xrightarrow{\mathrm{KMnO_{4}}} \underset{\mathrm{O}}{\mathrm{RP}} \left(- \left\langle \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right\rangle - \mathrm{COOH} \right)_{2},$$

где R — алкил или арил.

Колесников, Коршак и Жубанов [367, 368] получили соединения такого типа при окислении высокомолекулярных веществ, образующихся при взаимодействии арилдихлорфосфинов с 1,2-дифенилэтаном в присутствии хлористого алюминия.

Все ди- и трикарбоновые кислоты, имеющие фосфиноксидную группу, являются твердыми кристаллическими веществами с высокими температурами плавления. Они, как и вообще все окиси третичных фосфинов, весьма устойчивы ко многим реагентам и высоким температурам.

Как исходные вещества для высокомолекулярных соединений представляют интерес не столько сами кислоты, сколько их эфиры, обычно метиловые, легко реагирующие с гликолями. Эти эфиры также являются твердыми веществами с более низкими температурами плавления, чем сами кислоты.

Свойства описанных веществ приведены в табл. 59.

Таблица 59°. Окиен карбокенарил- и карболкокенарилфосфинов

Формула	Т. пл., °С	Выход, %	Литература
$CH_3PO\left(-\left\langle -\right\rangle -COOH\right)_2$	285	88	[366]
$CH_2PO\left(-COOCH_3\right)_2$	255,5	82	[366]:
$C_2H_5PO\left(-\left(-COOH\right)_2\right)$	265	82	[366]
$C_2H_5PO'\left(-\left(-\left(-\left(-\left(-\left(-\left(-\left(-\left(-\left(-\left(-\left(-\left(-\left$	162	O COCCO	[366]
$C_6H_5PO\left(-\left\langle \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right\rangle - COOH \right)_2$	307—310; 304—306; 306—308		[367]
$C_6H_5PO\left(-\left\langle \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \right\rangle -COOCH_3\right)_2$	165—166 146—147		[366] [367]
4-ClC ₆ H ₄ PO (- COOH) ₂	75—76		[367]
РО (————— СООН)	323—330		[366]
PO (-COOCH ₃) ₃	123—125		[366]

ФОСФОРСОДЕРЖАЩИЕ ДИ- И ТРИИЗОЦИАНАТЫ

Эти малоизвестные фосфорорганические соединения были синтезированы взаимодействием галоидангидридов фосфористой, фосфорной, фосфинистых и фосфиновых кислот с цианатом серебра [369—372] в инертных растворителях (бензол, ацетонитрил) по следующей общей схеме:

$$P-X+AgOCN \rightarrow AgX+$$
 PNCO
 $\begin{pmatrix} u$ ли $P-X \end{pmatrix}$ $\begin{pmatrix} u$ ли $P-NCO \end{pmatrix}$ $\begin{pmatrix} u$ ли $\begin{pmatrix} P-NCO \end{pmatrix}$

Выходы продуктов, как правило, небольшие (от следов до 50%). Свойства фосфорсодержащих ди-и триизоцианатов приведеныв табл. 60

Таблица 60 Изоцианаты и изотноцианаты фосфористой, фосфорной, алкил- и арилфосфинистых и фосфиновых кислот

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход.	Лите- ратура
$C_6H_5P(NCO)_2$	118—122 (3)				[372]
ClCH ₂ PO(NCO) ₂	80-82 (0,9)				[372]
C ₂ H ₅ PO(NCO) ₂	58-59 (0,7)			48	[372]
i-C ₃ H ₇ PO(NCO) ₂	60-61 (1)				[372]
$C_{16}H_{33}PO(NCO)_2$	Вязкое масло				[372]
$C_6H_5CH_2PO(NCO)_2$	145 (1-2)				[372]
$C_6H_5PO(NCO)_2$	Полимериз	 зуется при	! и перегон	ке	[372]
P(NCO) ₃	169,3; 2*	1,5352	1,439		[369]
PO(NCO) ₃ (при 156° за 5 час. превращается в PO(OCN) ₃ ; при 120° за 20 час. превращение идет на 2%)	193; 5*	1,4804	1,570	11	[370]
PO(NCS) ₃	215		3		[371]

^{*} Температура плавления.

ТЕТРАМЕТИЛОЛФОСФОНИЙХЛОРИД (ТМФХ) Р(CH₂OH)₄Cl И ОКИСЬ ТРИМЕТИЛОЛФОСФИНА (ОТМФ) ОР(CH₂OH)₃

Тетраметилолфосфонийхлорид впервые был описан Гофманом [373], который впоследствии и определил его строение [374]. ТМФХ синтезируется легко и с хорошими выходами при взаимодействии фосфина, соляной кислоты и формальдегида [375]:

$$PH_3 + 4CH_2O + HCl \rightarrow P(CH_2OH)_4 Cl.$$

Это — кристаллическое вещество, растворимое в воде и низших спиртах, не растворимое в большинстве органических растворителей. Строение ТМФХ (наличие четырех метилольных групп) говорит о его перспективности в качестве одного из исходных веществ для приготовления высокомолекулярных фосфорсодержащих соединений; действительно уже имеются литературные данные о его использовании в этой области.

Тетраметилолфосфонийхлорид P(CH₂OH)₄Cl (ТМФХ) [375]

$$PH_8 + 4CH_2O + HC1 \rightarrow P(CH_2OH)_4C1$$

А. Аппаратура для синтеза ТМФХ состоит из двух генераторов фосфина, снабженных надежными водяными маностатами, и реактора. Каждый генератор состоит из двухлитровой колбы с пористой пластинкой, закрытой резиновой пробкой с двумя отверстиями. Через одно входит трубка для подачи азота, другое соединено с маностатом, уровень воды в котором может колебаться от 0 до 15 дюймов (37,5 см). Боковое горло каждой колбы соединено с пятилитровым реактором, который закрыт деревянной крышкой. В крышке имеются 4 отверстия для двух трубок (для подачи газа), снабженных пористыми пластинками и доходящими почти до дна реактора мешалки, работающей с большой скоростью вращения, и трубки, соединенной с атмосферой.

Б. Реагенты: 1) азог, 2) формальдегидно-хлористоводородный раствор с молекулярным содержанием CH₂O: HCl = 4,2:1, приготовляемый смешением водных растворов 37%-ного формалина и 35%-ной соляной кислоты; 3) фосфид алюминия: 100-граммовые порции смеси (из 528 г порошка алюминия и 352 г красного фосфора) помещали на асбест и поджигали спичкой (в корошо действующем вытяжном шкафу). Всего получали 880 г сырого фосфида алюминия; 4) фосфин образуется при добавле-

нии фосфида алюминия к воде 1.

В. Получение ТМФХ. Операции вели при хорошо действующей вентиляции ввиду токсичности фосфина. Температура взаимодействия компонентов 10—25° (фосфин при 80° самовозгорается; даже при 50° нногда бывали взрывы). В генераторы и маностаты наливали воду (в каждый генератор по 1600 мл), а в реактор водный формальдегидно-хлористоводородный раствор, состоящий из 660 г 35%-ной соляной кислоты и 2100 г 37%-ного формалина. Включали перемешивание и систему 10 мин. продували азотом. Затем продувание прекращали и в каждый генератор добавляли по 5 г фосфида. Через час в генераторы прибавляли по 15 г фосфида. Эту операцию повторяли с часовыми промежутками, пока не израсходовали все 880 г фосфида. Через два часа после последней добавки реактор отключали, и раствор переносили в выпарительные чашки. Летучие компоненты испаряли при перемешивании при 70—75° до начала образования кристаллов. Далее вещество переносили в эксикатор, где оно охлаждалось до комнатной температуры над гранулированным едким натрием и полностью закристаллизовывалось. Получали около 1135 г 95%-ного ТМФХ (90%, считая по формальдегиду и хлористому водороду). Температура плавления сырого ТМФХ — 145°, перекристаллизованного из уксусной кислоты — 151°. При 25° поглощение фосфина и его взаимодействие с другими компонентами протекает быстро, пока 85—90% исходных веществ не превратится в ТМФХ. После этого реакцию прерывали, чтобы избежать возможного проскока непрореагировавшего фосфина. Время прекращения реакции определяли выпариванием пробы раствора и весом кристаллического остатка в ней.

Производным ТМФХ является окись триметилолфосфина ОР(СН2ОН)3, которая образуется при гидролизе и последующем термическом разложении ТМФХ, а также при обработке его щелочными или кислыми агентами [374].

ДИАЛКИЛФОСФОРИСТЫЕ КИСЛОТЫ (ДИАЛКИЛФОСФИТЫ) HPO(OR)2

Простейний способ получения диалкилфосфитов заключается во взаимодействии моля треххлористого фосфора с тремя молями абсолютного спирта (Нилен [88]):

PCl₃ + 3ROH
$$\rightarrow$$
 P (OR)₃ + 3HCl \rightarrow P (OR)₃ + 2HCl \rightarrow HPO (OR)₂ + + 2HCl + RCl.

Выходы диалкилфосфитов (особенно низших) можно довести до 90-93%, при ведении реакции в низкокипящих растворителях (например,

¹ Недавно разработан гораздо более безопасный, удобный и легко контролируемый способ получения фосфина—добавлением воды к суспензии фосфида алюминия в сухих растворителях (Е. В. Кузнецов, Р. К. Валетдинов, П. М. Завлин. Авт. св. 125551; Бюлл. изобр., № 2, 1960).

в бутане, хлористом метиле и т. д.) и при тщательном удалении выделяющегося хлористого водорода [376, 377].

Диалкилфосфиты представляют собой беспветные прозрачные жидкости, растворимые во многих органических растворителях. Низшие представители этого класса растворимы в воде. Водород диалкилфосфитов весьма подвижен, чем часто пользуются для различных превращений (замена водорода на хлор, бром, натрий, присоединение диалкилфосфитов по двойной связи и т. д.).

Диметилфосфористая кислита $HPO(OCH_3)_2$ [376] $PCl_3 + 3CH_3OH \rightarrow HPO(OCH_3)_2 + 2HCl + CH_3Cl$

Раствор 413 г треххлористого фосфора в 265 г бутана постепенно прибавляли в течение 2 час. к раствору 320 г метилового спирта в 400 мл бутана. Реакцию вели при перемешивании и наружном охлаждении, поддерживая температуру смеси около 0°, причем через обратный холодильник тоже пропускали жидкую охладительную смесь 1. Легколетучие продукты реакции отгоняли, а остаток перегоняли в вакууме. Получали 300 г (91% от теорет.) диметилфосфористой кислоты с т. кип. 37—43° (6 мм).

Свойства диалкилфосфористых кислот приведены в табл. 61.

Симметричные и иссимметричные, незамещенные, замещенные и содержащие циклы диалкилфосфористые кислоты

Формула	Т. нип., •С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Лите- ратура
(CH ₃ O) ₂ PHO	53 (7)	1,4036	1,1944		[378]
CH ₂ CH-O CH ₂ -O PHO	96,5—97,5 (1)	1,4705		86	[379]
$(C_2H_5O)_2PHO$	76 (14)	1,4081	1,0756		[378]
(ClCH ₂ CH ₂ O) ₂ PHO	119—120(3,5—4)	1,4708	1,4025	63	[380]
CH ₂ —CH—O CH ₂ —PHO	150—155 (10—11); 48—50* 138—140 (3); 49—50*			40 51,2	[381]
CH ₃ OCH ₂ CH-O CH ₂ O	156—158 (10)	1,4719			[3 8 3]
(CH ₃) ₂ CO PHO (CH ₃) ₂ CO	106,5—108*	- The state of the			[384]
(C ₈ H ₇ O) ₂ PHO	87 (6)	1,4184	1,0179		[378]

¹ Если обратный холодильник не охлаждали специально, как указано выше, то выход диметилфосфористой кислоты достигал 93%, но расход растворителя был значительно больше за счет его испарсния.

Таблица 61

В. Л. Гефтер

Формула	Т. неп., •С (мм	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход. %	Лите- ратура
(i-C ₃ H ₇ O) ₂ PHO	80,5 (12)	1,4090	0,9963		[378]
[(ClCH ₂) ₂ CHO] ₂ PHO	180 (2)				[385]
$(C_4H_9O)_2$ PHO	122 (9)	1,4254	0,9850		[378]
(i-C ₄ H ₉ O) ₂ PHO	105 (9)	1,4200	0,9766		[386]
$[\mathrm{CH_3CH}(\mathrm{C_2H_5})\mathrm{O}]_2\mathrm{PHO}$	101 (12)				[387]
C ₂ H ₅ O C ₆ H ₁₃ O	104—105 (3,5)	1,4268	0,9883**		[388]
[(CH ₃) ₃ CO] ₂ PHO	70—72 (10)	1,4168 (25°)	0,975 (25°)	51	[389]
(i-C ₈ H ₁₁ O) ₂ PHO	133 (10)				[387]
$[C_2H_5CH(CH_3)CH_2O]_2PHO$	142 (15)				[387]
$[(C_2H_5)_2CHO]_2$ PHO $C_2H_5O_{\setminus}$	72 (0,2)				[385]
C ₈ H ₁₇ O PHO	126—128,5(4,5)	11,4312	0,9779**		[388]
C—C ****	92—93*			Pr	[390]
(RO)₂PHO					
R					
<i>икло-</i> С ₆ Н ₁₁	149—150 (1)	1,4800	1,0982	39	[391]
C ₆ H ₁₈ —	145—146 (2)	1,4325	0,9486		[386]
$-C_8H_7CH_2CH(CH_8)$ —	81 (0,2)				[385]
7H ₁₅ —	166—167 (2)	1,4382	0,9363		[386]
8H17-	190—191 (3)	1,4420	0,9286		[386]
-C ₈ H ₁₇	138—140 (2)	1,4375 (18°)	0,9176 (18°)		[392]
9H ₁₉	174,5—175,5 (0,04)	1,4458	0,9212**		[388]
10H ₂₁ —	190—191 (0,04)	1,4502	0,9157**		[388]
₁₆ H ₃₈ —	51—52*				[388]

Формула	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d ₄ ²⁰	Выход,	Лите- ратура
$C_2H_5OOC-CH(CH_3)$	135 (0,2)				[385]
$C_2H_5OOC-CH(C_0H_5)-$		1,5200	}		[392]
R					!
C ₆ H ₅ CH ₂ —	165 (0,1); 17*				[3 93]
$C_8H_5CH_2CH_2$	183—185 (0,05)	1,5465	1,1333**		[388]
(C ₆ H ₅) ₂ CH—	105* (при быст разлагае	гром нагр тся при 6	евании) 60°		[393]

[•] Температура плавления.

ЦИКЛИЧЕСКИЕ ЭФИРЫ НЕКОТОРЫХ КИСЛОТ ФОСФОРА (ЦИКЛИЧЕСКИЕ ЭФИРЫ ФОСФОРИСТОЙ, ПИРОФОСФОРИСТОЙ, АМИДО-И ТИОФОСФОРИСТЫХ, ФОСФОРНОЙ, ТИО- И АМИДОТИОФОСФОРНЫХ, АЛКИЛ-И АРИЛФОСФИНОВЫХ КИСЛОТ)

Общим методом получения циклических эфиров фосфористой, фосфорной, амидо- и тиофосфорных кислот, впервые описанным А. Е. Арбузовым и сотрудниками [394], является взаимодействие циклических хлорангидридов этих кислот со спиртами или фенолами в присутствии органических оснований [381, 383, 394—396] или с диалкиламинами [397]:

$$R < O > P - Cl + R'OH + C_5H_5N \rightarrow R < O > P - OR' + C_5H_5N \bullet HCl,$$

$$X$$

где R — алкилен; R' — алкил или арил; X — O или S (в случае фосфористых кислот X отсутствует).

Частным способом синтеза циклических эфиров фосфористой кислоты является взаимодействие гликолей с хлорангидридами Меншуткина (в присутствии органических оснований [381, 383, 395, 398]) или триарилфосфитами [142]:

$$\label{eq:horoh} \text{HOROH} + \begin{cases} \text{R'OPCJ}_2 + \text{C}_5\text{H}_5\text{N} \rightarrow \text{R} \\ \\ \text{O} \end{cases} \text{POR'} + \text{C}_5\text{H}_5\text{N} \cdot \text{HCI,} \\ \text{P(OAr)}_3 \rightarrow \text{R} \\ \\ \text{O} \end{cases} \text{POAr} + 2\text{ArOH.}$$

Циклические эфиры алкил- и арилфосфиновых кислот получают реакцией дихлорангидридов этих кислот с гликолями, иногда связывая выделяющийся хлористый водород органическими основаниями [272, 399—401] или арбузовской перегруппировкой циклических эфиров фосфористой кислоты (если при этом не происходит размыкания циклов) [381, 383].

Свойства циклических эфиров кислот фосфора приведены в табл. 62—68.

^{**} d_0^{20} .

 $^{^{***}}$ > С — циклогенсилиден.

Циклические эфиры фосфористой кислоты типа R'OP 0 R, где R и R'— алифатические радикалы

Формула	Т. няп., *С (мм)	n_D^{20}	d_0^{20}	Выход,	Лите- ратура
CH ₃ OP O-CH ₂ O-CH ₂	55—56 (23)	1,4460	1,2159	49	[395]
CH ₃ OP O-CHCH ₃	. 67—69 (25)	1,4354**	1,1374**	50	[396]
$CH_3OP < O-CH-CH_2OCH_3$ $O-CH_2$	77—78 (9)	1,4459	1,1798		[383]
O-CH-CH ₈ CH ₂ PO CH ₂	62 (13)	1,4420	1,1092	60	[381]
$CH_3OP < O-CH_2-CH_2 \\ O-CH_2-CH_2$	5455 (4,55)	1,4642	1,1640	3	[395]
$CH_sOP < \begin{matrix} O-C(CH_8)_2 \\ \\ O-C(CH_8)_2 \end{matrix}$	91—92,5 (48)	1,4417	1,0449	51,4	[384]
C-C POCH ₈	Т. пл. 55—56° (неперекристал- лизованный)				[390]
C_2H_5OP $O-CH_2$ $O-CH_2$	51—51,5 (15)	1,4395	1,1317	56	[395]
C ₂ H ₅ OPCH-CH ₃ O-CH ₂	70,5 (25)	1,4330**	1,0814**	76	[396]
C_2H_5OP $O-CHCH_2OCH_3$ $O-CH_2$	84—85 (10)	1,4498	1,1415		[383]
C_2H_5OP $O-CH-CH_2OC_2H_5$ $O-CH_2$	93—94 (7)	1,4401	1,0937		[383]
C_2H_5OP $O-CH-CH_3$ $O-CH-CH_3$	77—77 ,6 (25)	1,4358**	1,0592**		[396]
C_2H_5OP $O-CH_2$ CH_2	77 (25)	1,4498**	1,1227**	86	[396]

Таблица 62 (продолжение)

Формула	Т. неп., °С (мм)	n_D^{20}	d_0^{20}	Выход, %	Лите- ратура
O-CH-CH ₃ C ₂ H ₅ OP CH ₂ O-CH ₂	63—64 (8)	1,4410	1,0696	76,5	[381]
$C_2H_5OP < \begin{matrix} O-C(CH_3)_2 \\ \\ O-C(CH_3)_2 \end{matrix}$	75—76 (14)	1,4392	1,0136	46,7	[384]
$ \begin{array}{c} $	163,5—165	1,4990	1,0871***	25	[390]
CICH ₂ CH ₂ OP O—CH ₂ O—CH ₂	78,5-79,5 (6,5)	1,4755	1,3206	74	[395]
C_8H_7OP $O-CH_2$ $O-CH_2$	64—66 (12)	1,4445	1,1026		[402]
C ₈ H ₇ OP O—CHCH ₈ O—CH ₂	85,6—85,8 (25)	1,4357**	1,0540	8 3	[396]
$i-C_3H_7OP$ $O-CH_2$ $O-CH_2$	53,5—54(10—10,5)	1,4348	1,0829		[402]
$i-C_3H_7OP$ $O-CH-CH_3$ $O-CH_2$	70,3 (25)	1,4296**	1,0380	70,3	[396]
$C_8H_7OP < 0-C(CH_8)_2 O-C(CH_8)_2$	84,5—86 (11,5)	1,4406	0,9961	44,9	[384]
	177—179 (11,5)	1,4970	1,0730	25,6	[390]
POC ₃ H ₇					
C_0H_0OP $O-CH_2$ $O-CH_2$	71—72 (8,5)	1,4470	1,0819	44,3	[395]
C_4H_9OP $O-CH_2$ $O-CH_2$	100—100,2 (25)	1,4380**	1,0307	79	[396]
$C_4H_{\bullet}OP$ $O-CH-CH_{\bullet}CI$ $O-CH_{\bullet}$	108,5—110 (8)	1,4601	1,1629	-	[383]
C ₄ H ₉ OP O—CHCH ₂ OCH ₈ O—CH ₂	107—107,5 (9)	1,4450	1,0713		[383]

Гаолица 62 (окоичани					ание)
Формула	Т. кып., °С (мм)	n_D^{20}	d_0^{20}	Вы х од,	Лите- ратура
$C_4H_9OP < O-C(CH_8)_2 O-C(CH_3)_2 O-CH-CH_8$	105106,5 (14,5)	1,4413**	0,9780**	66,5	[384]
C ₄ H ₃ OP CH ₂ O-CH ₂	75—76 (3,5—4)	1,4472	1,0252	54,1	[381]
O-CH ₂ -CH ₂ O-CH ₂ -CH ₂	100102 (910)	1,4540	1,0557	11	[395]
i -C ₄ H ₉ OP \bigcirc O -CH ₂ O -CH ₂	87 (25)	1,4401**	1,0633**	73	[396]
i -C ₄ H ₉ OP \bigcirc O-CH ₂ CH ₂	91,1—91,3 (25)	1,4353**	1,0269**	76	[396]
CH ₂ CHOP O—CH ₂ O—CH ₂	83 (25)	1,4410**	1,0765**	72	[396]
C ₂ H ₅ C ₂ H ₅ CH—OP O—CHCH ₃ O—CH ₂ CH ₃	87,9—88,3 (25)	1,4331**	1,0249**	90	[396]
$(CH_8)_3COP$ $ \begin{array}{c} O-CH_2\\ \\ O-CH_2 \end{array} $	73,8 (25)	1,4368**	1,0593**	87	[396]
(CH ₃) ₉ COP O—CHCH ₃ O—CH ₂	77,9—78,6 (25)	1,4307**	1,0170**	54	[396]
	186—188 (12,8)	1,4948	1,0665	26,5	[390]
POC ₄ H ₉ O-CH-CH ₃ O-CH ₂	109,5—111 (15)	1,4465	1,0190	19	[379]
C ₇ H ₁₅ OP O-CH-CH ₃ O-CH ₂	130—132 (16)	1,4468	0,9974	29	[379]
C ₅ H ₁₇ OP O-CH-CH ₅	134—135 (10)	1,4470	0,9878	43	[379]
O-CH ₂ O-CH ₂ O-CH ₂	120—120,5 (4)	1,5335	1,2122	50	[3 82]
C ₆ H ₅ CH ₂ OP CH ₂	147148 (1314)	1,5270	1,1873	53	[382]
O-CH-CH ₃ C ₆ H ₅ CH ₂ OP CH ₂ O-CH ₂	121,5—122 (2—3)	1,5170	1,1432	53,3	[382]
• С — цинлогенсилиден.				,	

Циклические эфиры фосфористой кислоты типа ArOP R, где R—алифатические.

а Ar — ароматические радикалы

Фор мула	Т. нип., [®] С (мм)	n_D^{20}	$d_{f 4}^{20}$	Выход*, %	Лите- ратура
C ₆ H ₅ OP O-CH ₂	73 (0,3)	1,5342	-	46	[142]
C ₆ H ₅ OP O—CHCH ₅ O—CH ₂	121—121,5 (11)	1,5201	1,1820	52	[379]
C ₆ H ₅ OP O—CHCH ₂ OCH ₃ O—CH ₂	145,5—146 (7)	1,4768	1,2130		[383]
$C_6H_6OP \stackrel{O-CH_2}{\searrow} CH_2$	88 (0,9); 44—46**	1,5337	;	27	[142]
C_6H_5OP $O-CH_2-CH_2$ $O-CH_2-CH_2$	94 (0,3)	1,5361 (22°)		20	[142]
C_6H_5OP $O-CH_2-CH_2$ CH_2	99 (0,0015)	1,5237 (17°)		13	[142]
C_6H_5OP $O-CH=CH$ CH_2-CH_2 $CH_3(uuc)$	68 (0,007)	1,5240		49	[142]
C_6H_5OP $O-CH=CH-CH_2$ (4400) $O-CH_2-CH_2-CH_2$	97 (0,04); 43—45**			37	[142]
$C_6H_5OP \begin{cases} O-CH=CH-CH_2 \\ O-CH_2-CH_2-CH_2 \end{cases} (mpanc)$	84 (0,0045)	1,5330 (37°)		29	[142]

^{*} Выходы даны по неперегнанным веществам.

^{**} Температура плавления.

Формула	Т.кип., °С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход
$\begin{pmatrix} CH_2O \\ CH_2O \end{pmatrix} P - \end{pmatrix}_2 O$	100—101 (4)	1,4900	1,4293	40
(C ₂ H ₅ O) ₂ POP O-CH ₂	84—85 (2)	1,4557	1,1890	60
$(C_2H_7O)_2POP \begin{cases} O-CH_2 \\ I \\ O-CH_2 \end{cases}$	9394 (2)	1,4600	1,1446	51
(i-C ₃ H ₇ O) ₂ POP O—CH ₂ O—CH ₂	90—91 (2)	1,4515	1,1392	47,4
$(C_4H_9O)_2POP < O-CH_2$ $O-CH_2$	104—105 (1)	1,4626	1,136	10,2
$(C_2H_5O)_2POP = O-CH-CH_5$ $O-CH_2$	73—74 (3)	1,4520	1,1493	68,1
$(C_8H_7O)_2POP < O-CH-CH_8 O-CH_2$	110 (2)	1,4530	1,1090	38,46
$(i-C_8H_7O)_2POP$ $O-CH-CH_8$ $O-CH_2$	86—88 (3)	1,4530	1,1070	24,5
$(C_4H_9O)_2POP < \begin{matrix} O-CH-CH_3 \\ I \\ O-CH_2 \end{matrix}$	120-121 (3)	1,4550	1,080	19,6
$(C_2H_6O)_2POP \begin{cases} O-CH-CH_2CI \\ O-CH_2 \end{cases}$	110 (1-2)	1,4660	1,247 0	15
$(C_2H_7O)_2POP = O-CH-CH_2CI$ $O-CH_2$	125—129 (1—2)	1, 469 0	1,1990	20
$(C_4H_9O)_2POP = O-CH-CH_2CI$ $O-CH_2$	147—150 (3)	1,473	1,1986	23
$(C_2H_5O)_2POP$ $O-CH_2$ $O-CH_2$ $O-CH_2$	113—113,5 (5)	1,4563	1,1368	53,3
O—CH—CH ₃ (C ₃ H ₇ O) ₂ POP CH ₂ O—CH ₂ O—CH—CH ₃	110—111 (4)	1,4580	1,1001	56,4
(i-C ₃ H ₇ O) ₂ POP CH ₂ O—CH ₂ O—CH—CH ₃	98—102 (2)	1,4460	1,0645	32,7
(C ₄ H ₉ O) ₂ POP CH ₂ O—CH ₂	152—156 (7)	1,4580	1,0663	40,1
$\begin{pmatrix} CH_8 - CHO \\ I \\ CH_2O \end{pmatrix} P - \begin{pmatrix} O \\ I \end{pmatrix}_{S} O$	82-83 (2-3)	1,4625	1,2772	44,5
$\begin{pmatrix} ClCH_2-CHO \\ & \\ CH_2O \end{pmatrix} P - \begin{pmatrix} O \\ 2 \end{pmatrix} O$ $CH_3-CHO \begin{pmatrix} O \\ 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} O \\ 1 \end{pmatrix} O$	144—145 (3)	1,5130	1,5126	44
$ \begin{pmatrix} CH_2 \\ CH_2O \end{pmatrix} P - \begin{pmatrix} 0 \\ 2 \end{pmatrix} $	118—120 (2)	1,4745	1,2329	34,8

Таблица 65 Циклические эфиры амидофосфористых и тиофосфористых кислот

Формула	Т. нип., •С (мм)	n_D^{20}	d_0^{20}	Выход, %	Лите- ратура-
$(CH_2)_2NP$ $ \begin{array}{c} OCH_2\\ I\\OCH_2 \end{array} $	6162 (11)	1,4730	1,1285	73	[397]
$(C_2H_5)_3NP < OCH_2 \\ OCH_2$	66—67 (3,5)	1,4680	1,0639	65,9	[397];
$C_5H_{10}NP$ $O-CH_2$ $O-CH_3$	89—90 (2,5—3)	1,5040	1,1454	68,5	[397]
$(C_2H_5)_2NP$ $O-CH_2$ CH_2	102 (25)	1,4679 (25°)	1,0302 (25°)	86	[396]
C ₅ H ₁₀ NP O-CH ₂ CH ₂	96—97 (4)	1,5020	1,1173	65	[397]
$(C_2H_5)_2NP$ $ \begin{array}{c} O-CH-CH_2\\ \\O-CH-CH_2 \end{array} $	110 (25)	1,4595 (25°)	1,0024 (25°)	89	[396]:
$(CH_8)_2NP$ $O-CH-CH_3$ CH_2	71 (13,5)	1,4650	1,0423	57,8	[397]
$(C_2H_5)_2NP$ O—CH—CH ₃ CH_2	69—70 (2)	1,4620	1,0050	5 5,3	[397]
$C_5H_{10}NP < O-CH-CH_2 CH_2 CH_2$	95—96 (3)	1,4930	1,0741	59,5	[397]
C_6H_5NHP $O-CH-CH_8$ CH_2	136137 (2)	1,5558	1,1748	22,8	[397]
C_8H_5 NP $O-CH$ CH_3 CH_2	133—134 (3)	1,5442	1,1382	22,6	[397]
CH ₈ OP S—CH ₂ S—CH ₂	97—98 (7,5)	1,6200	1,3426	59	[404];
C ₂ H ₅ OP S-CH ₂ S-CH ₂	95—98 (5)	1,5922	1,2629	57,3	[4 04]
$\begin{bmatrix} -CH_2SP < S-CH_2 \\ S-CH_2 \end{bmatrix}_2$	Т. пл. 130°				[404]

Циклические афиры фосфорной кислоты

Формула	Т. нип., *С	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Лите- ратура
CH ₃ OP O—CH—CH ₃ O—CH ₂	114—118 (5)	1,4250	1,2734	33	14051
C ₂ H ₅ OP O—CH—CH ₃ O—CH ₂	105—108 (3)	1,4265	1,2095	- 34	[405]
C ₃ H ₇ OP O-CH-CH ₃ 0-CH ₂	116—118 (3)	1,4290	1,1623	34	[405]
C ₄ H ₉ OP O—CH—CH ₃ O—CH ₂	127—130 (3)	1,4312	1,1211	32,2	[405]
<i>i</i> -C ₄ H ₉ OP O−CH−CH ₉ O−CH ₂	122—124 (3)	1,4310	1,1331	32,2	[405]
O-CH ₂ CH ₅ OP CH ₂ O-CH		1,5163*	1,2507*		[405]
CH ₅ O—CH ₂ CH—C ₂ H ₅ O—CH O—CH		1,5017*	1,1539*		[406]
C ₈ H ₇ O—CH ₂ CH ₂ O—CH O—CH		1,5228*	1,3295*		[406]
CH ₈ O-CH ₂ CH ₂ C ₆ H ₄ OP CHC ₂ H ₅ O-CH CH C ₃ H ₇		1,5019*	1,1298*		[406]
2-C ₁₀ H ₇ OP CHC ₂ H ₅ O-CH C ₂ H ₇ OP C ₃ H ₇		1,5543*	1,1814*	Proposed of the Control of the Contr	[406]
* При 25°.	•	•			•

Таблица 67 Циклические эфиры тио- и амидотнофосфорных кислот

Формула	Т. кип., *С (мм)	n ²⁰ _D	d ₄ ²⁰	Выход, %	Лите- ратура
CH ₂ OPCH ₂ O-CH ₂ CH ₂	121—123 (11)	1,4828	1, 26 39	41,8	[405]
CH ₃ OP O-CH-CH ₂ -OCH ₃	111—112,5 (1,5)	1,4889	1,2877	. ,	[383]
C ₂ H ₅ OP O—CH ₂ O—CH ₂	98—99 (3)	1,4849 (21°)	1,2737 (21°)	60	[407]
C ₂ H ₅ OP O-CH-CH ₃ O-CH ₂ S	107—108 (6)	1,4770	1,2086	55	[405]
C ₂ H ₈ OP O-CH-CH ₂ -OCH ₃	121,5—122 (2)	1,4790	1,2359		[383]
C ₃ H ₇ OP O-CH ₂ O-CH ₂	110—112 (5)	1,4741	1,1696	61	[405]
i-C₃H₂OP O—CH—CH₃ S O—CH₂	104—106 (3)	1,4750	1,1734	38	[405]
C ₄ H ₉ OP O-CH-CH ₈ O-CH ₂ S	114—116 (3)	1,4730	1,1435	52,4	[405]
i-C ₄ H ₉ OP O—CH—CH ₈	112—115 (3)	1,4720	1,1386	38	[407]
C ₆ H ₁₃ OP O—CH—CH ₃ 0—CH ₂	118,5—119 (0,15)	1,4725	1,0891		[379]
C - C *	115,5—116,2**		a desirente de la companya de la com	72,7	[390]
S=POCH ₁					

Формуна	Т. кип., °С (мм)	n_D^{20}	d20	Выход, %	Лите- ратура
	65—66**				[390]
S=POC ₂ H ₅	5052**				[390]
$S = \check{P}OC_3H_7$ $(C_2H_5)_2NP = 0 - CH_2$ $ O - CH_2$ $S - CH_2$	133—134,5 (3)	1,5050	1,1825		[397]

^{*} С — – цинлогенсилидея.

Таблица 68 Циклические эфиры алкил- и арилфосфиновых кислот

Формула	Т. нип., *С (мм)	n_D^{20}	d20	Выход,	Лите- ратура
CH ₃ P O—CH ₂ O—CH ₂	104—105 (3)	1,4470	1,3219	30	[401]
$CH_3P < O-(CH_2)_2 > O$ $0 - (CH_2)_2 > O$	105—107 (3) (с разложе- нием)	1,4644	1,3250	13,9	[401]
CH ₃ P O—CH—CH ₃	137 (10)	1,4431	1,2381		[408]
CH ₃ P O-CH ₂ CH ₃	110—112 (3); 98—99*			60,5	[401]
O-CH ₂ -CH ₂ O-CH ₂ -CH ₂ O	97—99 (3); 67,5—69*	Вещ	1,226 ество паждено	42,4	[401]
CH ₃ P O—CH O CH ₃	71 (0,25); 40*			69,7	[272]

^{**} Температура плавления.

Формула	Т. кип., *С (мм)	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход, %	Лите- ра ура
CH ₃ P O—CH—CH ₃	93 (0,35); 43—45*			75,5	[399]
CH ₃ P O-CH ₂ -CH ₂ CH ₃ CH ₃	118—120 (4) (с разложе- нием)	1,4652	1,1519	3—5	[401]
CH ₃ P O—CH CH ₂ O CH ₃ CH ₂ O CH ₃	99 (0,85)			87	[272]
CH ₃ PO-CH-CH ₂ O-CH-CH ₂ O-CH-CH ₂	73—76 (0,2)	1,4525 (25°)	1,105 (25°)	64,6	[399]
ClGH ₂ PCH ₂ —CH ₂ O—CH ₂ —CH ₂	118—119 (3); 67—68*			42	[401]
O-CH-CH ₈ O-CH ₂	143,5—144,5(12)	1,4444	1,1941		[408]
C ₂ H ₅ P O-CH-OCH ₃ O-CH ₂	140—141 (3)				[383]
CH ₃ COP O- CH-CH ₃ O-CH ₂ CH ₂	142—143 (3,5—4)	1,4555	1,2574	47,3	[381]
C ₄ H ₉ P O—CH—CH ₈ O—CH ₂	121,5—123(0,22)	1,4482	1,1300		[408]
C ₄ H ₉ P O-CH ₂ -CH ₂ O-CH ₂ -CH ₂	120—122 (5)	1,4627	1,1073	28,9	[401]
C ₆ H ₅ CH ₂ P O—CH ₂ O—CH ₂	123*			45,3	[382]
O-CH-CH ₂ O-CH ₂ O-CH ₂	122-122,5*				[408]
O-CH-CH ₂ Cl O-CH ₂ Cl O-CH ₂	94—95*	· ·			[383]

Формула	Т. кип., С (мм)	n_D^{20}	d ₄ ²⁰	Выход, %	Лите- ратура
C ₆ H ₅ CH ₂ P O—CH—CH ₂ OCH ₃	88—89*		of contract of the contract of		[383]
O-CH-CH ₂ OC ₂ H ₅ O-CH ₂ CH ₂ OC ₂ H ₅ O-CH ₂ OC ₂ H ₅	198—199 (2)				[383]
$C_6H_5CH_2P$ $O-CH_2$ $O-CH_2$ $O-CH_2$	138*			30,3	[382]
C ₆ H ₅ CH ₂ P O— CH—CH ₃ O—CH ₂ CH ₂	120—121*			21	[381]
C ₆ H ₅ CH ₂ P O C(CH ₃) ₂ O C(CH ₃) ₂ O C(CH ₃) ₂	115—116,3*			90	[384]
C_6H_5COP $O-C(CH_3)_2$ $O+C(CH_3)_2$ $O+C(CH_3)_3$ $O+$	9091*				[384]
$(C_6H_5)_3CP$ $O-CH_2$ $O-CH_2$ $O-CH_2$	203—204*			27	[382]
(C ₆ H ₅) ₃ CP O-CH ₂ CH ₂	228—229*	ANDERSON AND AND AND AND AND AND AND AND AND AN		37	[382]
$(C_6H_5)_3P$ $O-CH_2$ CH_2 $O-CH_2$	192—193*				[381]
O-C(CH ₃) ₂ O-C(CH ₃) ₂	231—231,5*				[384]
O-CH ₂ O-CH ₂ O-CH ₂	119—122 (3); 58—59*	V. CHARLES TO THE PARTY OF THE		18,4	[401]
C ₆ H ₅ P O-CH ₂ CH ₂ O-CH ₂	212—214 (7,5)	estation of the second control of the second	:	67	[409]
O-CH ₂ -CH ₂ O-CH ₂ -CH ₂ O-CH ₂ -CH ₂	125—127 (3) (с разложением); 76—77,5*	ero manifer service manifer service se		140004	[401]*
O-CH-CH ₃ O-CH-CH ₃ O-CH-CH ₃	210—215 (15)			78,6	[409]
		discreption described			

^{*} Температура плавления.

ПРЕДЕЛЬНЫЕ ДИЭФИРЫ АЛКИЛ- И АРИЛФОСФИНОВЫХ КИСЛОТ RPO(OR')₂

Многие (хотя и не все) синтезы непредельных эфиров фосфиновых кислот (см. стр. 28—30, 35, 36) были разработаны по аналогии с синтезами соответствующих предельных соединений общего вида RPO(OR')2, где R и R'— предельные алкилы или арилы. Разница в данном случае состоит в том, что в реакции вводятся насыщенные исходные вещества: хлорангидриды фосфиновых кислот, спирты, галоидные алкилы и т. д. Поскольку методы синтеза этого класса соединений, равно как и сами соединения, имеющие практическое значение для приготовления фосфорорганических полимеров, хорошо известны и подробно описаны в монографии Косоланова [2], мы не излагаем этого материала.

АМИДЫ КИСЛОТ ФОСФОРА (ДИ- И ТРИАМИДЫ, МОНО, ДИ- И ТРИЭТИЛЕНИМИДЫ ФОСФОРИСТОЙ, ФОСФОРНОЙ, АМИДО- И ТИОФОСФОРНЫХ АЛКИЛ- И АРИЛФОСФИНОВЫХ КИСЛОТ)

В качестве исходных веществ для получения высокомолекулярных фосфорсодержащих соединений представляют интерес многочисленные незамещенные или монозамещенные (у каждого атома азота) ди- и триамиды кислот фосфора общего вида

где X=0 или S, а также соединения, содержащие от одного до трех этилениминных колец, т. е.

где X = O или S.

Методы синтеза таких соединений и их физические свойства были описаны ранее (на стр. 25) на примерах амидов непредельных фосфиновых кислот.

Эфиры кислот фосфора, содержащие незамещенные аминогруппы, получены Соколовским и Завлиным [410] взаимодействием хлорангидридов: соответствующих кислот с алканоламинами, например:

$$CH_3POCl_2 + 2HOCH_2CH_2NH_2 \rightarrow CH_3PO (OCH_2CH_2NH_2 \cdot HCl)_2 \xrightarrow{2C_2H_5ONa} \rightarrow CH_3PO (OCH_2CH_2NH_2)_2 + 2NaCl + 2C_2H_5OH.$$

Этиленимид дипропилфосфорной кислоты
$$(C_3H_7O)_2P-N$$
 [411]
$$O CH_2$$
 $(C_3H_7O)_2 POC1 + \bigcap_{CH_2}^{CH_2} NH + N (C_2H_5)_3 \rightarrow (C_3H_7O)_2 PO\left[N \subset_{CH_2}^{CH_2}\right] + N (C_2H_5)_3 \cdot HC1$

Раствор 31,4 г (0,157 моля) хлорангидрида дипропилфосфорной кислоты в 50 мл сухого бензола прибавляли по каплям к раствору 6,75 г (0,157 моля) этиленимина и 15,8 г (0,157 моля) триэтиламина в бензоле в течение 40 мин. при температуре от —5 до +5°. После этого смесь перемешивали 1,5—2 часа при комнатной температуре, а затем нагревали в течение 1 часа при 40—50°. Все указанные процедуры осуществляли при сильном перемешивании реагентов проволочной (нихромовой) мешалкой. После охлаждения до комнатной температуры соляновислый триэтиламин отфильтровывали, два раза промывали сухим бензолом, высушивали и взвешивали. Получали 20 г веще-

ства (94% от теорет.). Бензол от фильтрата отгоняли под вакуумом. Из остатка после двух перегонок получали 25 ϵ (76% от теорет.) чистого этиленимида дипропилфосформой кислоты; т. кип. 127—128° (10 мм); $n_{\rm c}^{20}$ 1,4382; $d_{\rm c}^{40}$ 1,0584. Свойства ди- и триамидов, моно-, ди- и триэтиленимидов кислот фосфора приведены в табл. 69—78.

Таблица 69

Диамиды фосфорной кислоты типа ROP

Формула	Т.пл., •С	Литература
$C_2H_5OPO(NH_2)_2*$	110	[412]
C ₆ H ₅ OPO(NH ₂) ₂ **	185	[412]
4-трет. C ₅ H ₁₁ C ₆ H ₄ OPO(NH ₂) ₂	160	[413]
2-C ₆ H ₅ C ₆ H ₄ OPO(NH ₂) ₂	151	[413]
C ₂ H ₅ OP NHC ₆ H ₅	127	[413]
C ₂ H ₅ OP NH ₂ NHC ₆ H ₄ CH ₃ -4	125	[413]
C ₆ H ₅ OPO(NHCH ₈) ₂	103—105	[414]
$C_2H_5OPO(NHC_8H_7)_2$	108	[414]
$C_2H_5OPO(NHC_4H_9-i)_2$	- 123	[414]
C ₆ H ₅ OPO(NHC ₆ H ₁₁ -цикло) ₂	124125	[415]
$C_6H_5OPO(NHCH_2C_6H_6)_2$	114	[414]
$C_2H_5OPO(NHC_6H_5)_2$	114	[414]
[CH ₂ OPO(NHC ₆ H ₅) ₂] ₂	180	[415]
$C_6H_5OPO(NHC_6H_5)_2$	179—180	[414]
4-ClC ₆ H ₄ OPO(NHC ₆ H ₅) ₂	167168	[414]
$2 \cdot C_6 H_5 OOCC_6 H_4 OPO(NHC_6 H_5)_2$	174175	[414]
4-NO ₂ C ₆ H ₄ COOCH ₂ CHOHCH ₂ OPO(NHC ₆ H ₅) ₂	220	[414]
$2 - C_6 H_4 O_2 [PO(NHC_6 H_5)_2]_2$	192	[414]
C ₆ H ₅ OPO(NHC ₆ H ₃ Cl ₂ -2,4) ₂	227	[414]
CH ₃ OPO(NHC ₆ H ₄ OOCCH ₃ -2) ₂	174	[415]
$C_2H_5OP \xrightarrow{N H C_6H_5} NHC_6H_4CH_8-4$	116—117	[415[
C ₆ H ₅ OP NHC ₆ H ₅ CH ₈ -4	136—137	[415]
$C_2H_5OPO(NHC_6H_4CH_3-2)_2$	115	[414]
$C_2H_5OPO(NHC_6H_4CH_8-4)_2$	108	[415]
$C_6H_5OPO(NHC_6H_4CH_3-2)_2$	157,5	[415]
$C_0H_5OPO(NHC_6H_4CH_8-4)_2$	147-148	[415]
$2-C_6H_5OOCC_6H_4OPO(NHC_6H_4CH_3-2)_2$	146	[415]
$C_6H_5OPO[NHC_6H_8(Br)CH_3-2,4]_2$	221	[415]

^{*} Выход 93%.

^{**} Выход 96%.

Таблица 70

Этиленимиды фосфористой и фосфорной кислот типов

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
Форм у ла	Т. кип., °С	n_D^{20}	d_4^{20}	Выход. %	Лите- рат ур а
$(C_2H_5O)_2PN < CH_2$ CH_2	57,5—58,5 (10)	1,4458	1,0070	63,5	[411]
$(RO)_2P(O)N < CH_2 CH_2$					
R					
CH ₃ —	99,5—100 (10)	1,4375	1,2212	73,5	[411]
${f C_2 H_5}$ —	108,5 (9,5).	1,4362	1,1148	82	[411]
C ₈ H ₇	127—128 (10)	1,4382	1,0584	76	[411]
i-C ₃ H ₇ —	112—113 (12)	1,4310	1,0439	74	[411]
C4H9	146—147 (11)	1,4407	1,0260	87,5	[411]
i-C₄H ₀	135,5—136 (10,5)	1,4367	1,0174	83	[411]
<i>i</i> -C₅H ₁₁ —	155,5—156,5 (10,5)	1,4415	1,0004	81	[411]
$ROPO \left[N \begin{array}{c} CH_2 \\ CH_2 \end{array} \right]_2$					
R					
C_2H_5 —	95—97 (1,3—1,4)			85	[416]
ClCH ₂ CH ₂	106-107 (0,8)			95	[416]
C ₄ H ₉ —	116118 (1-1,2)			97	[416]
C ₈ H ₁₇ —	117—119 (0,2—0,24)				[417]
C ₆ H ₅ —	Неперегоняющееся масло			95	[416]
(CH ₃) ₂ C ₆ H ₃ —	То же			98	[416]
2-C ₁₀ H ₇ —	Т. пл. 69—70°			92—93	[416]

Диамиды амидофосфорных кислот типа R'NP NHR" О NHR"

Формула	Т. пл., ℃	Выход. %	Литература		
$(CH_3)_2NPO(NH_2)_2$	119	95	[412]		
$(C_2H_5)_2NPO(NH_2)_2$	81	86	[412]		
$C_4H_9NHPO(NH_2)_2$	110 (не резко)	79	[412]		
$RPO(NHC_6H_5)_2$					
R (CH ₃) ₂ N —	196		[418]		
C_2H_5NH —	147		[419]		
CHCl₂CONH—	219—220		[419]		
CCl₃CONH—	194—195		[419]		
C ₃ H ₇ NH—	146		[419]		
$(C_2H_5)_2N$ —	150		[418]		
i-C ₄ H ₀ NH	207		[419]		
i-C ₅ H ₁₁ NH	117		[418]		
$(C_3H_7)_2N$ —	220		[418]		
$(i ext{-}\mathrm{C_4H_9})_2\mathrm{N}$ —	202		[418]		
2,4-Br ₂ C ₆ H ₃ NH—	228		[419]		
3-NO ₂ —C ₆ H ₄ NH—	177	5	[419]		
4-NO ₂ —C ₆ H ₄ NH—	242		[419]		
$ \begin{array}{c} \text{CH}_{5} \\ \text{C}_{6}\text{H}_{5} \end{array} $ N $-$	192		[418]		
2-CH ₃ C ₆ H ₄ NH	175		[419]		
4-CH ₃ C ₆ H ₄ NH—	168		[419]		
$(C_6H_5)_2N$ —	232		[418]		

Диэтиленимиды амидофосфорных кислот типа
$$\frac{R}{R'}$$
NPO $\left(N < \frac{CH_2}{CH_2}\right)_2$.

Триэтиленимидфосфат $PO\left(N { { \begin{matrix} CH_2 \\ | \\ CH_2 \end{matrix} }}_3 \right)_3$ и его производные

Формула	Т. нл., °С	Выход, %	Лите рат у ра
$RPO \left[\begin{array}{c} N \\ \\ CH_2 \\ \\ CH_2 \end{array} \right]_2$			
$\begin{matrix} \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \end{matrix} N - \begin{matrix} \\ \\ \\ \\ \\ \end{matrix}$	90-91 (0, 3)*; 51, 5	90—91	[420]
$(C_2H_5)_2N$ —	98—100 (1)*	92	[420]
CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 CH_2 CH_2	103—104 (0,4—0,5)*; 41—42	93—94	[421] [416]
$(C_4H_8)_2N$ —	78—79		[422]
(C ₈ H ₁₇) ₂ N —	168 (0,3) *		[422]
C_6H_5NH —	141—143	78,2	[423]
4-ClC ₆ H ₄ NH—	171—172	65,3	[423]
2,4-Cl ₂ C ₆ H ₃ NH—	156—158	66,6	[42 3]
2,4,6-Cl ₃ C ₆ H ₂ NH—	161—163	65	[423]
$4-NO_2C_6H_4NH$	168—170	72,3	[423]
4-CH ₈ C ₆ H ₄ NH	132—134	95,4	[423]
CH ₃ C ₆ H ₅ N—	83,584		[416]
C_2H_5 N— C_6H_5	86—87	85	[416]
$OP \left[N \left\langle \begin{matrix} CH_2 \\ I \\ CH - CH_3 \end{matrix} \right]_3$	9092(0,150,3) *		[424]

^{*} Температура кипения в °C (мм).
*• n_D^{20} 1,5020.

	Т. пл., °С	Выход. %	Литература
H-	Разлагается при 150° с выде- лением аммиана (в высоком	80	[425]
	вакууме разложение начина- ется с 80°)	94	[412]
—C ₈ H ₇	Масло		[415]
-i-C ₄ H ₀	46—47		[415]
-i-C ₅ H ₁₁	Неперегоняющаяся жидкость		[415]
— цикло-C ₆ H ₁₁	245—246 (разлагается)	72	[426]
$-C_{12}H_{25}$	75		[415]
$-CH_2C_6H_5$	98—99 (разлагается); 250	42,2	[426]
-C ₆ H ₅	211—214 (слегка разлагается)	82	[426]
-C ₆ H ₄ Cl-4	248—250		[427]
—C ₆ H ₃ Cl-4-NO ₂ -2(или-3)	249		[427]
$-C_6H_8Br_2-2,4$ (?)	252—253		[427]
$-C_6H_4OC_2H_5-4$	172—173 (разлагается); 250	55,6	[426]
$-C_6H_3NO_2(OC_6H_5)-2,4$	126		[427]
-C ₆ H ₄ CH ₃ -2	229—230 (разлагается)	55	[426]
$-C_6H_4CH_8-4$	198—199 (слегка разлагается); 250	87,5	1001
-C ₆ H ₃ (Br)CH ₃ -2*	253	01,0	$[426] \\ [427]$
C ₆ H ₃ (Br)CH ₃ -2,4	268		[427]
-C ₆ H ₃ (Br)CH ₃ -4 *	221; 222		[427]
$-C_6H_8(NO_2)CH_3-4*$	247		[427]
$-C_6H_3(CH_8)_2-2,4$	255; 198		[427]
$-C_6H_3(CH_3)_2-2,5$	247		[427]
$-C_6H_3(CH_3)_2-3,4$	183		[427]
$-C_6H_2(CH_8)_{3}-2,4,5$	217		[427]
-C ₁₀ H ₇ -1	216		[427]
-C ₁₀ H ₇ -2	170		[427]

^{*} Положение брома и нитрогруппы точно не установлено.

Диамиды тиофосфорных кислот типа ROP NHR' NHR'

Формула	Т. пл., °С	n_D^{35}	d	Литерату ра
$C_6H_5OPS(NH_2)_2$	119			[413]
$4-CH_3C_6H_4OPS(NH_2)_2$	84			[413]
$2-C_{10}H_7OPS(NH_2)_2$	176			[413]
2,4,5-Cl ₃ C ₆ H ₂ OP NHC ₂ H ₅	87—93			[428]
4-NO ₂ C ₆ H ₄ OP NHC ₂ H ₅		1,5039	1,15(24°)	[429]
$2,4,5$ -Cl ₃ C ₆ H ₂ OP $\stackrel{\text{NH}_2}{\underset{\text{S}}{{=}}}$ NHC ₃ H ₇ - i	60—73			[428]
2,4,5-Cl ₃ C ₆ H ₂ OP NHCH ₃ NHC ₂ H ₅		1,5354	1,28(30)	[428]
2,4,6-Cl ₃ C ₆ H ₂ OP NHCH ₃ NHC ₂ H ₅		1,5432	1,31 (32)	[428]
4-NO ₂ C ₆ H ₄ OP NHC ₂ H ₅		1,5000	1,01 (23)	[429]
2,4,5-Cl ₃ C ₆ H ₂ OP NH ₂ NHC ₄ H ₉		1,5780 (29,5°)	1,364 (29)	[428]
2,4,5-Cl ₃ C ₆ H ₂ OP N HCH ₃ N HC ₃ H ₇ - i		1,5049	1,17 (23)	[428]
$4-NO_{2}C_{6}H_{4}OP \bigvee_{\substack{\parallel \\ S}} NHCH_{3}$		1,5824	1,07 (25)	[429]
2,4,5-Cl ₃ C ₆ H ₂ OPS(NHC ₂ H ₅) ₂		1,5256	2,30 (23)	[428]
$2,4,5$ -Cl ₃ C ₆ H ₂ OP $\underset{S}{\overset{N}{\vdash}}$ NHC ₂ H ₀		1,5610	1,22 (27)	[428]
2,4,5-Cl ₂ C ₆ H ₂ OPS(NHC ₃ H ₇) ₂		1,5642	1,348 (35)	[428]
2,4,5-Cl ₈ C ₆ H ₂ OP NHCH ₈ NH-C ₆ H ₁₁ -цикло		1,5193	1,11 (23)	[428]

Формула	Т. нл., °С	n_D^{35}	d	Литерату ра
4-NO ₂ C ₆ H ₄ OP NHCH ₈ NHC ₆ H ₁₁ - цикло		1,5441	1,101 (25)	[429]
2,4,5-Cl ₂ C ₆ H ₂ OP NHC ₆ H ₁₁ - цикло		1,5390	1,27 (30)	[428]
2,4,6-Cl ₃ C ₆ H ₂ OP NHC ₆ H ₁₁ -чикло		1,5360	1,26 (32)	[428]
2,3,4,6-Cl ₄ C ₆ HOP NHC ₂ H ₅ NHC ₆ H ₁₁ -4ukno		1,5413	1,26 (26)	[428]
C ₆ Cl ₅ OP NHC ₂ H ₅ NHC ₆ H ₁₁ -4ukno		1,5635	1,40(27)	[428]
2,4,6-Br ₃ C ₆ H ₂ OP NHC ₆ H ₁₁ -цикло		1,5379	1,32 (26)	_
2,4,5-Cl ₃ C ₆ H ₂ OPS(NHC ₄ H ₉) ₂ 2,4,5-Cl ₃ C ₆ H ₂ OP NHC ₆ H ₁₁ - <i>µurno</i> S		1,5435 1,5148	1,26 (80)	. ,
$2,4,5-Cl_3C_6H_2OP < NH_2 NHC_{12}H_{25}$		1,5405	1,32 (24)	[428]
2,4,5-Cl ₃ C ₆ H ₃ OP NHC ₂ H ₅ NHC ₁₂ H ₂₅		1,5223	1,12 (27)	[428]
$2,4,5-\text{Cl}_3\text{C}_6\text{H}_2\text{OPS}(\text{NHC}_{12}\text{H}_{25})_2$ $2,4,5-\text{Cl}_3\text{C}_6\text{H}_2\text{OP} < \begin{array}{c} \text{NHC}_2\text{H}_5 \\ \text{NHCH}_2\text{C}_6\text{H}_5 \end{array}$		1,5652	1,41 (35) 1,24 (28)	[428] [428]
$\begin{array}{c} \parallel \text{NHCH}_2\text{C}_6\text{H}_5 \\ \text{S} \\ \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{OPS}(\text{NHCH}_2\text{C}_6\text{H}_5)_2 \end{array}$	74—77 (1	юсле затве	рдевания)	[414]
2-NO ₂ C ₆ H ₄ OP NH ₂ NHC ₆ H ₅	81—83			[429]
S C ₆ H ₅ OPS(NHC ₆ H ₅) ₂	126			[414]

Диамиды амидотиофосфорных кислот типов

$$\begin{array}{c|c} R & NHR'' \\ R' & \parallel & (C_2H_5)_2NPS \\ NHR''' & CH_2 \\ \end{array}$$

Формула	Т. пл., °С	Выход, %	Литерат у ра	
(CH ₃) ₂ NPS(NH ₂) ₂	107	89	[412]	
$(C_2H_5)_2NPS(NH_2)_2$	64	93	[412]	
$C_4H_9NHPS(NH_2)_2$	54	90	[412]	
$(C_2H_5)_2NP \left[N \begin{array}{c} CH_2 \\ \\ CH_2 \end{array}\right]_2$	86—87 (0,8) *		[430]	
$C_2H_5NHPS(NHC_4H_9)_2$	48,5		[419]	
(CH ₃) ₂ NPS(NHC ₆ H ₅) ₂	209—210		[418]	
$C_2H_5NHPS(NHC_6H_5)_2$	106		[419]	
$C_8H_7NHPS(NHC_6H_5)_2$	116		[419]	
$(C_2H_5)_2NPS(NHC_6H_5)_2$	192		[418]	
i-C ₄ H ₉ NHPS(NHC ₆ H ₅) ₂	118		[418]	
$C_5H_{10}NPS(NHC_6H_5)_2$	199		[418]	
$(C_3H_7)_2NPS(NHC_6H_6)_2$	145	•	[418]	
$(i-C_5H_{11})_2NPS(NHC_6H_5)_2$	141		[418]	
C_2H_5 $NPS(NHC_6H_5)_2$ C_6H_5	140		[418]	
$C_2H_5NHPS(NHC_6H_4CH_3-4)_2$	140		[419]	
$(C_2H_5)_2NPS(NHC_6H_4CH_3-4)_2$	166167		[418]	
i-C ₄ H ₉ NHPS(NHC ₆ H ₄ CH ₃ -4) ₂	152		[419]	
CeH10NPS(NHC6H4CH3-4)2	190		[418]	
i-C ₅ H ₁₁ NHPS(NHC ₆ H ₄ CH ₃ -4) ₂	129		[419]	
C_2H_5 $NPS(NHC_6H_4CH_3-4)_2$ C_6H_5	158		[418]	

^{*} Температура кипения в °С (мм).

Таблица 76

R	Т. пл., °С	Выход, %	Л ите р а тура	
—Н	Разлагается при 100° в высо-	90	14251	
	ком вакууме с выделением аммиака	96	[425] [412]	
C ₂ H ₅	68		[415]	
-C ₃ H ₇	73—74	10	[431]	
-C ₄ H ₉	54		[432]	
i-C ₄ H ₉	78-78,5		[415]	
i-C ₅ H ₁₁	Неперегоняющаяся жидкость		[415]	
чикло- С ₆ Н ₁₁	143,5—144	89 ,6	[426]	
-CH2C6H5	125—126	43	[431]	
C_8H_5	15 3— 1 54	50	[431]	
$-C_6H_4Cl-4$	225—2 26	97	[431]	
$-C_6H_4OC_2H_5-4$	152		[427]	
$-C_6H_4CH_8-2$	134,5		[427]	
−C ₆ H ₄ CH ₈ -4	185—186		[427]	
$PS N CH_2$	51,5		[430]	

Диамиды фосфиновых кислот типа RP NHR' NHR"

0				
Формула	Т. пл., °С	Выход, %	Литература	
RPO(NH ₂) ₂				
R				
CH ₈ —	128—129	73,5	[433]	
C_2H_5 —	180—185	·	[[57]	
C ₄ H ₉ —	170—175		[57]	
C ₆ H ₅	189		[[434]	
4-BrC ₆ H ₄ —	202		[[434]	
4-NH ₂ C ₆ H ₄	224		[434]	
4-CH ₃ C ₆ H ₄ —	209		[435]	
$C_2H_5PO(NHCH_8)_2$	Масло		[57]	
$RPO(NHC_6H_5)_2$				
R				
ClCH ₂ CH ₂ —	169—170		[434]	
BrCH ₂ CH ₂ —	169—170		[434]	
C ₆ H ₅ —	211,5	40,3	[436]	
4-CH ₃ OC ₆ H ₄ —	210	18,1	[436]	
4-C ₆ H ₅ NHC ₆ H ₄ —	242		[434]	
2-CH ₃ C ₆ H ₄ —	234 230,5		[336] [436]	
4-CH ₃ C ₆ H ₄	207,5—208,5	21,7	[436]	
2,4,5-(CH ₃) ₃ C ₆ H ₂ —	197	,	[435]	
$(C_6H_5CH_2)_2CHC_6H_4$ —	196		[435]	
NHC_6H_5			[,	
C_6H_5P $ \begin{array}{c} NHC_6H_5\\ NHC_6H_4CH_3-4\\ O\end{array} $	200		[434]	
4-CH ₃ C ₆ H ₄ P ∥ NHC ₆ H ₄ CH ₈ -4 O	220		[435]	
C ₆ H ₅ PO(NHC ₆ H ₄ CH ₃ -4) ₂	221		[434]	
4-CH ₃ C ₆ H ₄ PO(NHC ₆ H ₅ CH ₃ -4) ₂	237		[435]	

Диэтиленимиды фосфиновых кислот типа RPO
$$\left(N \stackrel{CH_2}{\stackrel{\downarrow}{\sim}} \right)_2$$
 [59]

R	Т. пл., °С		
C ₂ H ₅ —	76-80 (0,8) *		
цикло-С6Н11—	64—66		
C ₆ H ₅ —	75—76,5; 117—120 (0,2) *		
4-ClC ₆ H ₄ —	Кристаллическая масса		
4-CH ₃ C ₆ H ₄	56—57		
2-C ₁₀ H ₂	93—94		

[•] Температура кипения в °С (мм).

ФОСФОНИТРИЛХЛОРИД

Открытые более ста лет назад фосфонитрилхлориды имели долгое время только препаративное значение.

Однако в последние годы началось интенсивное изучение этих веществ, так как выяснилось, что, используя их, можно получать интересные и, видимо, весьма перспективные, негорючие и термостойкие, полимеры с неорганическим скелетом, полезные добавки к смазочным маслам, улучшенные керамические и полукерамические изделия и т. д.

Известно, что исходным веществом для получения полифосфонитрилхлорида служит смесь три- и тетрамеров этого соединения (мономер и димер до сих пор не выделены). Учитывая это и принимая во внимание тесную связь и превращаемость высокомолекулярных и низкомолекулярных производных фосфонитрилхлорида друг в друга, целесообразно будет поместить сведения о фосфонитрилхлориде во второй части («Высокомолекулярные фосфорорганические соединения»).

ГЛАВА III

РЕФРАКЦИИ НЕКОТОРЫХ АТОМНЫХ ГРУПП ФОСФОРОРГАНИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ

В заключение первого раздела приводятся рефракции некоторых часто встречающихся атомных групп (для желтой линии натрия) ряда фосфорорганических соединений. Рефракции рассчитаны на основании инкрементов Эйзенлора (для углерода, водорода, кислорода, хлора и двойной связи), а также данных Кабачника [437], Разумова и Мухачевой [438], Джонса, Дэвиса и Дайка [439], Косолапова и Ватсона [440], Кабачника и Шепелевой [441] (для фосфора в различных фосфорорганических соединениях) (см. табл. 79 и 79а).

Рефракции атома фосфора

Таблица 79

Атом Р в соединениях	R_D	Литература
Эфиры и эфирогалоидангидриды фосфористой кислоты . Эфиры и галоидангидриды алкилфосфинистых кислот . Эфиры и галоидангидриды диалкилфосфинистых кислот Триалкилфосфины	7,04 7,74 8,44 9,14 9,8—10 3,75	[437] [438] [438] [439] [439] [437]
Эфиры и галоидангидриды алкилфосфиновых кислот Эфиры и _г алоидангидриды диалкилфосфиновых кислот	$4,27$ $\{4,79$ $\{4,85$	[437] [440] [441]

Рефракции некоторых атомных групп

\mathbf{T}	a	б	Л	И	ц	а	79a

Атомные группы	R_D	Атомные группы	R_D
CH ₂ <	4,618	i-C4H9	19,572
CH ₃ —	5,718	втор. С ₄ Н ₉ —	19,572
CH ₂ =CH-	9,869	C ₅ H ₁₁ —	24,190
C ₂ H ₅ —	10,336	C ₆ H ₁₃ —	28,808
CH ₂ =CHCH ₂ -	14,487	C ₇ H ₁₅ —	33,426
C ₂ H ₇ —	14,954	C ₈ H ₁₇	38,044
i-C ₈ H ₇ —	14,954	С ₈ Н ₅ -(фенил)	25,207
C ₄ H ₉	19,572	CH ₂ =CHO-	11,512
-		CH ₂ =CHCH ₂ O-	16,130

Атомные группы	Соединения	R_D
P-0- 0- 0- -0 P-Cl -0-P-Cl	Производные фосфори- стой кислоты	11,969
-0 P-Cl		16,662
-o-P Cl		21,355
-0-P 0	Производные фосфорной кислоты	10,890
-0 -0 0		15,583
-0-P O O O O O O O O O O O O O O O O O O O		20,276
$CH_2 = CHCH_2OP \bigcirc O - $		25,377
$(CH_2=CHCH_2O)_2P(O)$		39,864
CH ₂ =CHOP 0-		20,759
-P 0- 0- 0-	Производные алкил-(или арил-)фосфиновых кислот	9,767
		19,153
CH ₂ =CHP 0- 0- 0-		19,636
CH ₂ =CHCH ₂ PO-		24,254
(CH ₂ =CHCH ₂ O) ₂ P O		38,741

Таблица 79а (окончание)

Атомные группы	Соединения	R_D
P-0- 0	Производные диалкил- (или алкарил-)фосфино- вых кислот	8,644
POCH=CH ₂		18,513
POCH ₂ CH=CH ₂		23,131

Часть вторая

ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНЫЕ ФОСФОРОРГАНИЧЕСКИЕ СОЕДИНЕНИЯ

При помощи реакций полимеризации, сополимеризации, поликонденсации, полипереэтерификации и т. д. фосфорорганические мономеры, описанные в первой части, могут быть превращены в фосфорорганические высокомолекулярные соединения различных типов.

Работа над систематизацией методов синтеза и свойств высокомолекулярных фосфорорганических соединений заключает в себе некоторые труд-

ности.

Как известно, достижение воспроизводимых результатов в макромолекулярной химии является гораздо более сложной задачей, чем в области низкомолекулярных соединений. В данном случае это усугубляется тем, что фактический материал (в значительной степени патентный), касающийся получения и свойств фосфорорганических полимеров, по своему объему значительно уступает вполне проверенным и многократно подтвержденным сведениям по «чисто органическим» полимерам, сополимерам, полиэфирам и т. д. Поэтому мы иногда сталкиваемся с не вполне ясными, не совпадающими и даже противоречивыми результатами, которые не всегда можно критически оценить с полной компетентностью.

Переходя к изложению материала второго раздела, отметим, что прописей получения высокомолекулярных фосфорорганических соединений в нем не содержится (в отличие от первого раздела, в котором приводится ряд синтезов конкретных мономеров), поскольку условия приготовления

этих веществ приводятся в таблицах.

$\Gamma \coprod A B A IV$

КАРБОЦЕПНЫЕ И ГЕТЕРОЦЕПНЫЕ ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИЕ ФОСФОР В БОКОВЫХ ЦЕПЯХ

полимеры и сополимеры непредельных эфиров кислот фосфора

Полимеры и сополимеры аллиловых эфиров кислот фосфора

Одним из наиболее интересных и важных свойств непредельных эфиров кислот фосфора является их способность к полимеризации. Первые же исследования, проведенные в 40-х годах Тоем и сотрудниками (фирма Victor Chemical Works) и посвященные полимеризационной способности аллиловых и металлиловых эфиров арилфосфиновых кислот, показали, что эти вещества, устойчивые при хранении, при нагревании в присутствии перекисных соединений превращаются в прозрачные, огнестойкие, стеклообразные полимеры, нерастворимые в органических растворителях [442—444].

Интерес к высококачественным органическим стеклам общеизвестен. Поэтому, немедленно вслед за публикацией таких исследований, началась интенсивная разработка этого раздела фосфорорганической химии. За несколько лет был опубликован ряд патентных и журнальных сообщений, посвященных синтезам, полимеризации и сополимеризации аллиловых и замещенных аллиловых эфиров различных кислот фосфора, а также изучению свойств и применения высокомолекулярных соединений на основе этих эфиров.

Методы синтеза исходных соединений были описаны выше. Исследование полимеризационной способности этих веществ дало весьма интересный, хотя далеко не исчерпывающий и не бесспорный материал. В настоящее время можно считать вполне установленным, что эфиры кислот фосфора, имеющие одну аллильную группу, либо вообще неспособны к полимеризации, либо могут образовывать только низкомолекулярные продукты — возможно димеры [101, 105, 186, 250]. Аналогичная картина наблюдается и у других аллильных производных: общеизвестна, например, слабая склонность к полимеризации аллилацетата [445].

Эфиры, содержащие две и более аллильных групп, часто легко полиме-

ризуются, давая трехмерные полимеры [101, 105, 184-186, 250].

Той, Браун и Купер показали [184—186], что на полимеризационную способность аллиловых (и металлиловых) эфиров кислот фосфора влияют следующие факторы:

а) размер заместителей при атоме фосфора;

б) электрический характер этих заместителей;

в) наличие или отсутствие ингибирующих групп в молекуле эфира.

Действительно, в ряду полимеров диаллиловых эфиров однотипных алкилфосфиновых кислот общего вида $RPO(OCH_2CH=CH_2)_2$, где R=H, CH_3 , C_2H_5 , C_3H_7 , i- C_3H_7 , C_4H_9 , только первый член этого ряда, у которого замещающая группа при фосфоре наименьшая, образует твердый стеклообразный полимер [186]. Другие эфиры, по мере увеличения размеров заместителей при фосфоре, полимеризуются в высокомолекулярные соединения с постепенно понижающейся твердостью от умеренно твердых до гелеобразных веществ [186].

Влияние полярности заместителя, по Тою и Куперу, проявляется в том, что стеклообразные полимеры могут образовываться лишь тогда, когда в диаллиловых эфирах при фосфоре находится заместитель более электроотрицательный, чем метил: например, изобутенил [186], арилы [184—186], бензил [186], феноксигруппа [186]. Если же электроотрицательность заместителя меньше, чем у метила, или примерно одинакова с ним, то твердость полимеров будет значительно меньше: так, полимер диаллилового эфира изобутилфосфиновой кислоты резиноподобен, а соответствующий эфир изобутенилфосфиновой кислоты является органическим стеклом.

Некоторые атомы или группы атомов в аллиловых эфирах кислот фосфора ингибируют полимеризацию, позволяя в лучшем случае получать густые сиропы или масла, но не твердые полимеры. Такими атомами или их группами являются: сера в диаллилфенилтиофосфинате, изооктенили диалкиламидогруппы, азот, находящийся между фосфором и аллильными группами, а также трехвалентный фосфор (в триаллилфосфите) [173]. Если ингибирующее действие серы на полимеризацию, вызываемое инициаторами перекисного типа, известно давно, то аналогичное влияние амидогруппы в непредельных эфирах кислот фосфора сравнительно недавно описано Тоем и Купером [186] и подтверждено Кеннеди и сотрудниками [173]. Контрольные исследования (полимеризация диаллиловых эфиров фенилфосфиновой и фталевой кислот в присутствии ряда соединений, имеющих фосфорамидную группировку) показали, что пониженная полимеризационная способность диаллиловых эфиров кислот фосфора, имеющих амидогруппы, является закономерностью [186]. Укажем, что Кеннеди и Фикен все же получили высокомолекулярные фосфорсодержащие соединения, отвечающие по составу указанным выше веществам, обрабатывая заранее приготовленные полимеры диаллилфосфористой кислоты диэтиламином и четыреххлористым углеродом [277]:

$$[\text{HPO}(\text{OCH}_2\text{CH} = \text{CH}_2)_2]_n + 2n (\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{NH} + n\text{CCl}_4 \rightarrow$$

$$[(\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{NPO}(\text{OCH}_2\text{CH} = \text{CH}_2)_2]_n + n (\text{C}_2\text{H}_5)_2\text{NH} \cdot \text{HCl} + n\text{CHCl}_3,$$

или основаниями Шиффа [277]:

[HPO (OCH₂ = CH₂)₂]_n +
$$n$$
 (CH₃CH = NC₂H₅) \rightarrow
 \rightarrow [C₂H₅NHCH (CH₃) PO (OCH₂CH = CH₂)]_n.

Камай и Кухтин также нашли, что присутствие двух или трех двойных связей в молекуле не всегда обусловливает способность этих веществ к полимеризации. Авторы пришли к выводу, что диаллиловые эфиры метили бензилфосфиновой или арилфосфинистых кислот — соединения с двумя двойными связями, — а также виниловый и аллиловый эфиры диаллилфосфонуксусной кислоты и диаллилаллилфосфинат — соединения с тремя двойными связями — CH2 = CHOOCCH2PO(OR)2; ROOCCH2PO(OR)2; RPO(OR)2 (где R—аллил) не способны к полимеризации (первое соединение дает димер), в то время как насыщенные эфиры диаллилфосфонуксусной ROOC—CH2PO(OCH2CH = CH2)2 и фосфонмуравьиной кислот, диаллиловые эфиры бензоил-, трихлорметил- и кетофосфиновых

кислот образуют гелеобразные полимеры сетчатого строения [101, 105, 250]. Однако другие исследователи получили из диаллиловых эфиров арилфосфинистых кислот [183], аллил- [173, 187], метил- [186], бензил- [186] и трихлорметилфосфиновой кислот [173] твердые прозрачные полимеры.

Диметаллиловые эфиры кислот фосфора полимеризуются значительно быстрее, чем соответствующие аллиловые эфиры, что видно из табл. 80

[186].

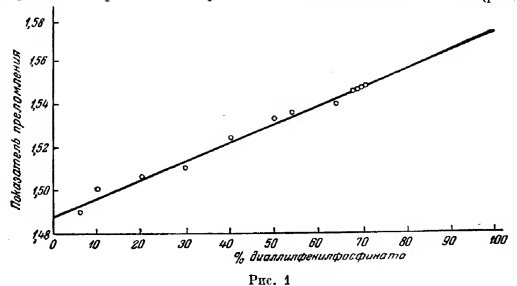
Таблица 80 Полимеризация аллилового (R) и металлилового (R') эфиров изооктенилфосфиновой кислоты при 87—88°

ĺ	Вязкость, сантипуазы					
Процент перекиси бензоила	24	часа	48 час.			
	R	R'	R	R'		
0	5	6	5	7		
2	10	52	10	54		
4	18	340	18	390		
6	30	2260	31	2770		
8	50	14650	51	25300		
10	79	145000	88	215000		

Аллиловые эфиры кислот фосфора могут сополимеризоваться со стиролом, метилметакрилатом, винилацетатом, акрилонитрилом, диаллиловыми эфирами дикарбоновых кислот и другими мономерами [101, 105, 179, 184, 185, 189, 446—454].

Одним из важнейших представителей описываемого класса соединений является диаллиловый эфир фенилфосфиновой кислоты (диаллилфенилфосфинат), выпускаемый в промышленном масштабе в США [455]. Это вещество было впервые синтезировано Тоем [184] (см. стр. 36).

При исследовании полимеризационных свойств диаллилфенилфосфината были получены интересные данные о линейном изменении показателей преломления его сополимеров в связи с изменением их состава (рис. 1).



Оказалось [185], что сополимер диаллилфенилфосфината с метилметакрилатом (в соотношении 2:1) обладает одинаковым показателем преломления с силикатным стеклом некоторых марок. Стеклоткань, приготовленная из такого стекла, была погружена в указанную смесь мономеров и после полимеризации практически исчезла в прозрачном сополимере. Это открытие (наряду с другими ценными свойствами полимеров и сополимеров диаллилфенилфосфината) показывает, что существует принципиальная возможность изготовления прозрачных пластических масс с высокими механическими свойствами за счет армирования органического стекла силикатным (стеклотканью).

В ряде случаев при получении сополимеров диаплилового эфира фенилфосфиновой кислоты рекомендуется последний нагревать некоторое время в атмосфере инертного газа в присутствии небольших количеств перекисных соединений (0,25%). Затем непрореагировавший мономер удаляется в хорошем вакууме, и остается густая жидкость, могущая храниться долгое время без изменений,— так называемый «фор-полимер» диаплилфенилфосфината. В этом случае сополимеры образуются более быстро, чем при употреблении мономера диаплилфенилфосфината [453].

В табл. 81—83 приводятся некоторые свойства полимеров и сополимеров этого интересного соединения.

Таблица 81 Некоторые свойства полимера диаллилфенилфосфината [185]

	1
Цвет	От беспветного до светло-желтого
n_D^{28}	1,573
d^{28}	1,273
Прочность, кГ/см²	1,273
на разрыв	371
на сжатие	1470
на изгиб	420
Удельная ударная вязкость по Изоду —	
с надрезом, $c M \cdot \kappa \Gamma / c_M$	1,308
Твердость по Роквеллу	M-95
Температура размягчения, °С	102
Водопоглощение (24 часа), %	0,66
Деформация при статической нагрузке	
(50°, 280 кГ/см², 24 часа), %	10,25
Электрическая прочность (в точке), ке на	
пластинку толщиной 4,3434 мм	54,5
Воспламеняемость	Гаснет через 30 сек. после удаления
T	из пламени
Температура разложения, °С	240—260
(80°, 20 час.—цвет не меняется;
There are 6	105—106°, 26 час.— слегка желтеет,
Термостабильность	остается счень твердым;
	115—116°, 11 дней— делается желтым,
C	остается твердым

Большое влияние на полимеризационную способность мономеров и на свойства полимеров оказывает характер непредельной спиртовой части молекулы эфира. Шокал и Вайтхилл [189], исследовав полимеризацию большого количества непредельных (аллиловых, металлиловых, кротиловых, бутениловых, гексениловых и др.) эфиров арилфосфиновых кислот, показали, что с увеличением спиртовой части молекулы мономера уменьшается твердость образующегося полимера. Здесь, видимо, сказывается увеличение молекулярного веса мономера, которое (разумеется, при всех прочих равных условиях) затрудняет полимеризацию.

Прозрачность, %	95 .
n_D^{25}	1,5176
d_{\star}^{25}	1,229
Прочность, кГ/см²	
на разрыв	735
на сжатие	1057
на изгиб	1043
Удельная ударная вязкость по Изоду — с над-	· ·
резом, см • кГ/см	_1 ,5 805
Твердость по Роквеллу	
Температура размягчения, °С	64,5
Водопоглощение (24 часа), %	0,71
Диэлектрическая постоянная	·
при 1 килоцикле	3,88
» 1 мегацикле	3,69
Коэффициент мощности	·
при 1 килоцикле	0,0136
» 1 мегацикле	0,013
Диэлектрические потери	·
при 1 килочикле	0,053
» 1 мегацикле	0,048
Восиламеняемость	•
	ле удаления из пламени
Абразивостойкость, ме	30,85
-	,

Можно считать установленным, что способность образовывать стеклоподобные полимеры с хорошими физико-механическими свойствами более присуща эфирам фосфиновых (особенно арил- или галоидалкилфосфиновых), а не фосфорных кислот. Возможно, это объясняется специфичностью свойств, присущих связи фосфор—углерод, и большей стабильностью скелета эфиров фосфиновых кислот по сравнению с эфирами фосфорных кислот:

При изучении полимеризации триаллилфосфата в массе с целью получения органического стекла было выяснено, что при этом выделяется большое количество тепла и развиваются такие внутренние напряжения, при которых полимер обычно растрескивается. Известны случаи разрушения ампул или форм, в которых велась полимеризация, в мелкие осколки и даже стеклянную пыль.

При полимеризации в этих условиях смешанных эфиров фосфорной кислоты часто наблюдаются явления переэтерификации и симметризации, что практически исключено в случае эфиров фосфиновых кислот. Известно, что при синтезе фенилдиаллилфосфата образуются небольшие, трудно отделяемые примеси триаллил-, дифенилаллил- и трифенилфосфата, что часто не позволяет получать воспроизводимых результатов при полимеризации. Кроме того, если полимеризация проводится не в атмосфере инерт-

Растворитель	Полимер диаллилфе- нилфосфината		ренилфосфината (I) с w I) (моиомеры ввяты в	
	Через 6 дней	I (1%) + II (99%) (через 66 час.)	I (50%) + II (50%) (через 66 час.)	I (50%) + III (50%) (через 15 дней)
Хлороформ	Нераство- рим, но на- бухает			Частично распада- ется, делается хрупким
Дихлорэтан	То же	Набухает до сос- тояния мягкого геля	Не набухает, де- лается хрупким	То же
Бензол	Видимых из-	То же	Делается мягким, х рупким	Видимых измене- ний нет
Четыреххло- ристый углерод	То же	Делается резино- подобным	и прочным	То же
Ацетон	» »	Набухает до со- стояния мягкого геля	Не набухает, де- лается хрупким	Делается мягким и хрупким
Этиловый спирт	» »			То же
Газолин	» »	Не действует	Не действует	Видимых измене- ний нет
Лигроин	* *			
Бутилацетат	» »	Набухает до сос- тояния мягкого геля	Не набухает, де-	То же
Серный эфир	» »			* *
Едкий натрий (5%-ный)	» »	Не действует	Не действует	» »
Соляная ки- слота (5%-ная)	» »	То же	То же	» »
Серная ки- слота (30%-ная)	То же (при 65°, более чем 5 дней)			» »
Вода	То же			» »

ного газа, иногда наблюдается некоторое отщепление фенола, вследствие сильного разогревания в массе полимера, что влечет за собой образование темного, крошащегося полимера [189].

Высокомолекулярные соединения на основе непредельных эфиров фосфорной и амидофосфорной кислот нашли применение в другой важной области, именно — в качестве веществ, придающих огнестойкость различным изделиям (см. «Применение высокомолекулярных фосфорсодержащих соединений»).

Исследования полимеризации аллиловых эфиров фосфорных кислот в массе, растворах и эмульсиях показали, что весьма интересным и перспективным направлением является получение их галоидированных полимеров. Такие вещества получаются несколькими методами:

1. Частичной полимеризацией с последующим галоидированием по-

лимеров по оставшимся свободным двойным связям.

2. Частичным галоидированием аллиловых эфиров фосфорных кислот (можно и сразу приготовить галоидаллиловые эфиры, например триβ,β',β"-хлораллилфосфат [130], с их дальнейшей полимеризацией или полным галоидированием этих соединений и обработкой их цинковой пылью в кипящем растворителе; в последнем случае часть галоида отщепляется, и возникающие непредельные соединения тут же полимеризуются.

3. Сополимеризацией аллиловых эфиров фосфорных кислот с галоид-

содержащими соединениями.

Первые два пути были исследованы сотрудниками фирмы G. L. Магtin [135—137]. Не выясняя механизма этих реакций, авторы на примерах
триаллил- и триметаллилфосфата, диаллилфосфонамида, метилолдиаллилфосфонамида и т. д. разработали методы полимеризации этих соединений до консистенции густых жидкостей (не доводя их до желатинизации),
содержащих известный процент свободных двойных связей. Проще всего
такой процесс осуществляют кипячением раствора мономера в бензоле,
дихлорэтане, изопропиловом спирте и т. д. в присутствии перекисных соединений, причем дозировка последних играет весьма важную роль. Например, при кипячении раствора триаллилфосфата в дихлорэтане в присутствии 1,5%, или больше, перекиси бензоила через 1 час наступает желатинизация, в то время как с 1% инициатора система остается жидкой
в течение многих часов. Затем полимер тем или другим способом отделяют
от непрореагировавшего мономера и низкомолекулярной фракции и галоидируют в подходящем растворителе.

Недавно было опубликовано исследование Фрика и сотрудников [456], посвященное эмульсионной сополимеризации триаллилфосфата с галоидсодержащими производными метана. Эта реакция, которая быстро нашла практическое применение, является одним из многочисленных примеров теломеризации, получившей широкую известность в СССР и за рубежом [457—459]. При такой сополимеризации образуются смеси растворимых и нерастворимых в хлорированных углеводородах сополимеров. Авторы считают, что полимеризация вначале приводит к образованию продуктов

следующего строения:

$$\begin{bmatrix} \text{CX}_3 & \text{CH}_2 & \text{CH} & \text{---} \\ & \text{CH}_2 & \\ & \text{OPO}(\text{OC}_3\text{H}_5)_2 \end{bmatrix}_{n_*}^{\text{Y}}$$

где X — галоид; Y — галоид или водород; $n = 1 \dots 2, 5$.

На этой стадии сополимер, представляющий собой густую жидкость, имеет линейное строение и свободные непредельные связи. Если молярные соотношения $CX_3Y: PO(OC_3H_5)_3 \ge 2:1$, то получается продукт присоединения с n=1. При дальнейшем развитии процесса, наряду с ростом полимерной цепи, в реакцию вступают свободные двойные связи. Поэтому, по мере увеличения общего выхода полимера, процент растворимой его части сначала растет, затем падает, а количество нерастворимого трехмерного полимера растет непрерывно.

Картина полимеризации аллиловых эфиров кислот фосфора еще далеко не ясна. Это объясняется и малым количеством серьезных исследований в этой области, и большими трудностями, неизбежно возникающими перед исследователями при изучении кинетики и механизма полимеризации этих веществ. Такие сложности обусловлены тем, что аллиловые эфиры кислот фосфора, видимо, неспособны к образованию линейных высокомолекулярных веществ, и при полимеризации образуются либо низкомоле-

кулярные продукты, либо полимеры сетчатого строения, неплавкие и нерастворимые в органических растворителях. (Такие же закономерности наблюдаются при полимеризации аллиловых эфиров карбоновых кислот [445, 460—463].)

Это практически исключает очистку таких полимеров переосаждением, определение их молекулярных весов и т. д. Все это пока не позволяет делать какие-либо окончательные заключения о полимеризационной способности аллиловых эфиров кислот фосфора, и в настоящее время можно сделать лишь некоторые предварительные выводы.

1. Способность аллиловых эфиров кислот фосфора к полимеризации, инициируемой перекисными соединениями, обычно проявляется слабее,

чем у соответствующих эфиров карбоновых кислот.

2. Эфиры с одной аллильной группой в молекуле могут образовывать относительно низкомолекулярные полимеры или вообще неспособны к полимеризации (см. стр. 144).

3. Некоторые эфиры (в которых атом фосфора пятивалентен), имеющие две или три аллильные группы, способны давать высокополимерные вещества, обладающие сетчатой структурой, неплавкие и нерастворимые в органических растворителях.

4. Аллиловые эфиры кислот фосфора с любым количеством непредель-

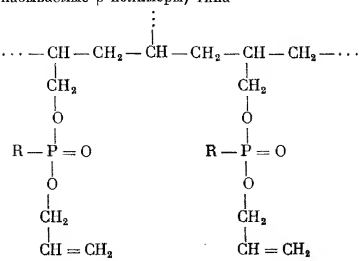
ных групп могут участвовать в сополимеризации.

5. Увеличение молекулярного веса эфира (при всех прочих равных условиях) снижает его полимеризационную способность.

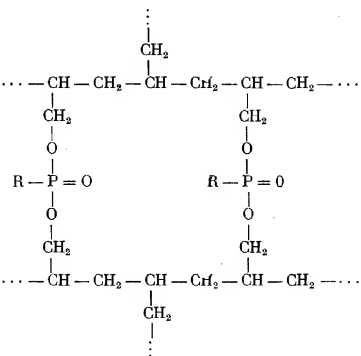
Ход полимеризации аллиловых эфиров кислот фосфора до органических стекол может быть в настоящее время описан также лишь в самых общих чертах. Этот процесс протекает в несколько стадий. Сначала возрастает вязкость системы, но, пока количество полимера невелико, он остается растворенным в мономере. Полученная на этой стадии вязкая жидкость растворима в спиртах, ацетоне, хлорированных и ароматических углеводородах. Из этого сиропа добавлением серного эфира можно осадить липкий низкомолекулярный полимер, горючий и растворимый в указанных выше веществах.

При полимеризации вязкость системы увеличивается постепенно лишь до определенного момента, после которого наступает быстрая желатинизация, сопровождающаяся сильным выделением тепла. В этот момент, видимо, возникают поперечные связи, соединяющие отдельные линейные цепи полимера друг с другом. Этот процесс является необратимым, ибо полученный гель уже нельзя снова перевести в плавкое и растворимое состояние. Вначале мягкий гель при дальнейшем нагревании переходит в твердый стеклообразный продукт, полностью утративший термопластичность.

Можно предположить, что в начале процесса образуются линейные полимеры (так называемые β-полимеры) типа

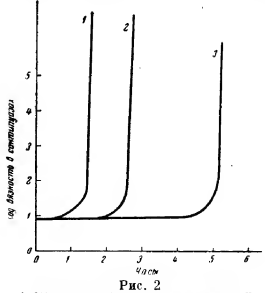


Эти полимеры при дальнейшем течении процесса приобретают трехмерную структуру, принципиальная схема которой может быть изображена так:



Увеличение вязкости системы при полимеризации диаллилфенилфосфината при 87° в зависимости от количества перекиси бензоила представлено на рис. 2 [185].

Для получения твердых полимерсв необходимо температуру полимеризации повышать медленно; в частности, во время желатинизации диал-



У—2% перениси бензоила; 2—1% перениси бензоила; 3—0,5% перениси бензоила.

лилфенилфосфината температура не должна превышать 100° (Той и Браун [185] рекомендуют 84—85°). В случае же полимеризации при 100° через 1,5 часа наступает желатинизация с большим выделением тепла (температура сразу поднимается до 168°),и вязкая жидкость превращается в гель, но не в стеклообразный полимер.

Необходимо указать, что способность к полимеризации аллиловых эфиров кислот фосфора иногда ведет к авариям во время их перегонки, особенно, если вещество предварительно недостаточно хорошо промыто и высушено. Длительное нагревание, даже в присутствии ингибиторов, сопровождается частичным разложением вещества и образованием на-

чальных активных центров полимеризации, число которых постепенно увеличивается. В известный момент скорость разложения и полимеризации резко возрастает; это сопровождается настолько сильным выделением тепла и газов, что приводит к взрыву [122, 123, 128, 145].

В заключение можно сказать, что полимеризационная способность аллиловых эфиров кислот фосфора вполне отвечает тем закономерностям, которые были обобщены в известных монографиях Коршака [464, 465].

Полимеры и сополимеры других непредельных эфиров кислот фосфора

Изучение способности других непредельных эфиров кислот фосфора образовывать высокомолекулярные соединения только начинается.

Полимеризационная способность виниловых эфиров кислот фосфора была ориентировочно исследована Апсоном [156] 1, Гефтером и Кабачником [120].

Такие соединения, обладающие двумя или тремя двойными связями, при нагревании в присутствии перекиси бензоила образуют твердые стеклообразные полимеры, неплавкие и нерастворимые в органических растворителях [120]. Эфиры же с одной двойной связью либо совсем не полимеризуются, хотя и образуют сополимеры [156], либо образуют густые жидкости или гелеобразные полимеры [120].

Диэтилвинилфосфат, например, не полимеризуется в присутствии 2—5% перекиси бензоила или динитрила азоизомасляной кислоты при нагревании до 125° в течение 42—70 час., а также в присутствии натрия (2—

4%) в жидком аммиаке.

Только при сополимеризации диэтилвинилфосфата со стиролом удалось

получить твердый полимер [156] 1.

Эфиры акроилфосфиновых кислот полимеризуются настолько легко, что их часто не удавалось выделить перегонкой в вакууме даже в присутствии ингибиторов [99, 101]. Это, видимо, объясняется двумя факторами: наличием сопряженных двойных связей C = C и C = O в акроильном остатке и сравнительно высокой температурой, необходимой для перегонки этих эфиров; все фосфорорганические соединения, без исключения, имеют температуру кипения более высокую, чем их карбоновые аналоги.

Способность к полимеризации эфиров α,β -непредельных фосфиновых кислот проявляется не так энергично; все они способны перегоняться в вакууме, не осмоляясь. Кабачник [75] показал, что диэтил- и ди- β , β' -хлорэтилвинилфосфинаты не изменяются в отсутствие инициаторов при нагревании до 100° в течение нескольких часов. При нагревании же с 2—3% перекиси бензоила эти эфиры превращаются в прозрачные мягкие смолы. Однако поэже Филдс [85] запатентовал получение твердого прозрачного полимера из диэтилового эфира винилфосфиновой кислоты.

Полимеризационную способность ряда эфиров винилфосфиновой кислоты подробно исследовали Колесников и сотрудники [229, 230].

Эфиры а, β-непредельных фосфиновых кислот могут легко сополимеризоваться с метилметакрилатом [466, 467], метилакрилатом, акрилонитрилом [467], метилвинилкетоном [468], стиролом и другими веществами, имеющими одну винильную или винилиденовую группу, а также с дивинилбензолом [469], но они менее охотно реагируют, а иногда и вообще не образуют сополимеров, с сопряженными диеновыми соединениями [466].

Аркус и Метьюс [470] изучали сополимеризацию диэтилового эфира винилфосфиновой кислоты со стиролом в присутствии гидроперекиси третичного бутила. Авторы исследовали влияние различных факторов (молярные соотношения мономеров, количество инициатора, температура) на течение сополимеризации. Было показано, что и стирол и диэтилвинилфосфинат гораздо легче присоединяются к макромолекулярным цепям, оканчивающимся стирольным, а не фосфорсодержащим радикалом. Если обозначить стирол через М₁, а диэтилвинилфосфинат — М₂, растущие полимеры, оканчивающиеся, соответственно, стирольным и винилфосфинат

¹ См. примечание на стр. 34.

ным радикалами, — M_1 и M_2 , а константы скоростей протекающих четырех реакций роста цепи

$$\begin{array}{lll} \mathbf{M_1} + \mathbf{M_1} \rightarrow \mathbf{M_1} & (k_{1,1}), \\ \mathbf{M_1} + \mathbf{M_2} \rightarrow \mathbf{M_2} & (k_{1,2}), \\ \mathbf{M_2} + \mathbf{M_2} \rightarrow \mathbf{M_2} & (k_{2,2}), \\ \mathbf{M_2} + \mathbf{M_1} \rightarrow \mathbf{M_1} & (k_{2,1}), \end{array}$$

то относительные активности мономеров, или константы сополимеризации, будут:

$$r_1 = \frac{k_{1\cdot 1}}{k_{1\cdot 2}}$$
 if $r_2 = \frac{k_{2\cdot 2}}{k_{2\cdot 1}}$.

Авторы нашли, что $r_1=3.25$, а $r_2=0$. Это означает, что полимерная цепь, оканчивающаяся стирольным радикалом M_1 , реагирует в 3.25 раза чаще со стиролом, чем с диэтилвинилфосфинатом, а растущая цепь, оканчивающаяся фосфинатным радикалом M_2 , реагирует только со стиролом. Заметим, что этот вывод неточен, ибо, согласно ему, диэтилвинилфосфинат не способен к гомополимеризации, а это не соответствует действительности.

Авторы показали также, что состав сополимеров, судя по содержанию фосфора в них, мало изменяется с изменением температуры сополимеризации (при 80, 100, 116, 133 и 154°). Процент заполимеризовавшегося вещества постепенно повышается с температурой, достигает максимума при 112°, а с дальнейшим повышением температуры — быстро падает.

Состав сополимера мало меняется с изменением концентрации инициатора от 0,75 до 5,1%, и лишь при дальнейшем увеличении его концентрации количество фосфорсодержащего компонента в сополимере несколько уменьшается. Глубина полимеризации и средние молекулярные веса полимеров постепенно уменьшаются с увеличением концентрации гидроперекиси.

С изменением молярных соотношений стирола и диэтилвинилфосфината от 1:1 до 9:1 возрастает глубина полимеризации и молекулярные веса сополимеров (от 14 300 до 55 600), а содержание фосфора в сополимере падает с 4,5 до 1,5% с одновременным увеличением количества стирольных звеньев с 5 до 18,6 на одно фосфорсодержащее звено.

Полимеризация других непредельных фосфорорганических соединений, т. е. не эфиров кислот фосфора, пока не изучена. Известно только, что окись триаллилфосфина полимеризуется слабо [173].

Условия полимеризации (сополимеризации) и свойства полимеров (сополимеров) непредельных эфиров кислот фосфора приведены в табл. 84—98.

Таблицы полимеров и сополимеров непредельных эфиров кислот фосфора С целью единообразия и четкости изложения материала в каждой таблице имеется 5 граф со следующим содержанием:

Мономер или сомономеры	Условия полимеризации (сополимеризации)	Харантер полимера (сополимера)	Примечание	Литерату- ра
Для фосфорсодержа- щего мономера приво- дится формула Для других мономеров приводятся их назва- ния	1) атмосфера (азот, воздух и т. д.) 2) процент инициатора, название инициатора 3) температура полимеризации 4) время полимеризации (в часах или днях) 5) другие указания			

Таблица 84 Сонолимеры диэтилвинилфосфината и стирола [470] (растворимы в бензоле, нерасторимы в метиловом спирте)

,			При	мечание
Сомономе	ры, %	Условия сополимеризации	Выход сополиме- ра, %	Содержание Р в сополиме ре, %
CH₂≕CHPO(OC₂	Н ₅) + стирол			
10,24	89,76	Азот,1%СН ₃) ₃ СООН,116°,11час	85	1,10
28	72	То же	66,4	2,86
40,5	59,5	» »	56, 5	3,64
51,7	48, 3	» »	51	4,88
34,5	65,5	Азот, 1,65% (СН ₈) ₃ СООН, 80°, 11 час.	47	Около 2
34,5	65,5	То же, 100°, 11 час.	56	2,6
34,5	65,5	» », 116°, 11 час.	61	2,6
34,5	65,5	» », 133°, 11 час.	4 0	2,5
34,5	65,5	» » , 154°, 11 час.	33	Около 2
34,5	65,5	Азот, 3% (СН ₃) ₃ СООН, 116°, 11 час.		2,5
34,5	65,5	Азот, 4,1% (СН ₈) ₃ СООН, 116°, 11 час.		2,4
34,5	65,5	Азот, 5,2% (СН ₈) ₃ СООН, 116°, 11 час.		2,3
61	39	Азот, 1,65% (СН ₃) ₃ СООН, 165°, 11 час.	15	4,7
47	5 3	То же	4 3	3,7
34, 5	65, 5	» »	62	2,7
29,8	70,2	» »	76	2,1
17,3	82,7	» »	85	1,5

Таблица 84а Полимеры и сополимеры эфиров винил- и α-ацетилвинилфосфиновых кислот

Мономер или сомономеры	Условин полимеризации (сополимеризации)	Характер полимера (сополимера)	Лите- ратура
$CH_2 = CHPO(OC_2H_5)_2$	2—3% Вz ₂ О ₂ , нагревание	Прозрачный, вяз- кий	[75]
		Прозрачный, твер- дый,огнестойкий	
$CH_2 = CHPO(OCH_2CH_2Cl)_2$	2—3% Вг ₂ О ₂ , нагревание		[75]
CH ₂ =CHPO(OCH ₂ CH ₂ Cl) ₂ (92— 95%) + дивинилбензол(8—5%)	2% Bz ₂ O ₂ , 60—110°, не- сколько часов (в эмуль- сии)	Хрупкий	[469]
$CH_2=C(OCOCH_3)PO(OC_2H_5)_2*$ $CH_2=C(OCOCH_3)PO(OC_3H_7)_2*$	Вz ₂ O ₂ , нагревание или долгое стояние	Вязкий сироп	[232]
$CH_2 = C(OCOCH_3)PO(OC_3H_7-i)_2*$	То же	» »	[232]
	» »	* »	[232]

^{*} Строение мономера предположительное.

1111	
1	COOCH _s
	CeH5,
	s, rue R = CH ₃ ,
	$I_2 = CRPO(OR')$
	ров типа СН
	и эфи
	KRCJOTSI
	сфиновой
	ренилвинилфо
	Сополимеры α-ф

		лите- ратура	[468]	[468]	[468]	[468]	[466]	[466]	[466]	[466]	[466]
8118	Примечание	Выход Содержание сополиме- ра, % ре, %	0,27	1,63	2,16	1,99	3,00	0,77		7,11	2,3
15, coor	IIpi	Выход сополиме- ра, %	45	75		52,5	100	86,5			
S TABLE CLISTON O(ON)2, LIGG IN TO CLIS, UG		Харантер сополимера	Резиноподобный	Огнестойкий, растворимый в хлорофор- ме	Растворимый в бензоле, негорючий	Белый	Прозрачный, твердый, формуется в твердые прозрачные листы	Т. размягчения 101°; прекрасно фор- муется в совершенно прозрачные с желтоватым оттенком детали	Прозрачный, бесцветный, блестящий	Сополимер, мол. вес около 2640	Сополимер. Прочность на разрыв — 90,3° кГ/см², удлинение 215%, пленка на холоду вытягивается на 575% первоначальной длины
COUCHEMPERS A-WEHRIBHBRINGOCCHEROBUR ERCHOTER A SQUING CHRESTONION)2, THE A. CLIS, COLLEGE		Условия сополимеризации	0,3% персульфата калия, 50°, 18 час. (в эмульски)	Азот, 1,5% персульфата аммония, 50°, 40 час. (в эмульсия)	Азот, 0,5%Вг ₂ О ₂ , 70°, 44 часа	1,92% персульфата аммония, 30°, 6,5 часа (в эмульсии)	Asor, 1% Bz ₂ O ₂ , 45°, 48 час. Asor, 1% Bz ₂ O ₂ , 65°, 24 час.	Азот, 1% персульфата аммония, 40°, 47 час. (в эмульски)	1% Bz ₂ O ₂ , 45°, 24 часа	Отсутствие воздуха, вода, Вz ₂ O ₂ , 74—76°, 860—940 атм, 9,25 часа	Отсутствие воздуха, вода, В z 2O2, 73—78°, 760—950 атм, 9,5 часа
Conormachor c		Сомономеры	$CH_2 = C(CH_8)PO(OCH_8)_2 + (1) + \pi n n n n n n n n n n n n n n n n n n$	I 25% + метилакрилат 25%	I + металвинилиетон 25% - 75%	I 25% + акрилонитрил 75%	I + метилметакрилат 15% + метилметакрилат	I + метилметакрилат 15% + метилметакрилат	1 + crupon 45% 85%	I + этилен (избыток)	I + этилон (избыток)

Таблица 85 (окончание)

	p. P. Jiere- pe, parypa	[466]		[468]	N ew Market		[468]	·	[466]		[466]			_			[100]							10001				
Примечание	Выход Соцернание Р сополимере, ра, %	5,6		2,56			0,52	-					,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,			***												
IID	Выход сополиме- ра, %						12,5																				•	
	Характер сополимера	Сополимеризуются	•	Стеклообразный, горит с трудом			Растворимый в диметилформамиде бе-	лый сополимер, горит с трудом	Сополимеризуюлся		*		*		~	~		*	~	*	*		*		*	*	*	
	Условия сополимеризации	Отсутствие воздуха, вода, Вг ₂ О ₂ , 74—	76°, 860—940 атм, 9,25 часа	Asor, 0,77% Bz ₂ O ₂ , 7			1,92% персульфата аммония, 30°, 6,5	часа (в эмульсии)		18', 100-300 amin, 3,5 4aca	Тоже		В22О2, нагревание		То же	~ ~	* *	* *	* *	* ^	$\mathrm{Bz}_2\mathrm{O}_2$, нагревание		То же	~ ^	* *	* *	* *	
	Сомономеры	CH2=C(CH3)PO(OC4H9)2 + 9TR-	лен (избыток)	CH ₂ =C(C ₆ H ₅)PO(OH) ₂ + метил-	метакрилат	(I) 23% 77%	I (25%)+акрилонитрил (75%)		І + этилен (избыток)		CH2=C(C6H5)PO(OC6H5)2+	+этилен (избыток)	+		I + акрилонитрил	I + метялвинилиетон	I + этилен	І + хлористый винил	I + хлористый винилиден	і — давиния	H ₃)PO(OC ₄ H ₉) ₂ +	(I) + стирол	I + акрилонитрил	I + метилвинилкетон	ныпате + 1	I + хлористый винип	I + хлористый винилиден	T Tubana

Сополимеры эфиров типа ROOCCH=CHPO(OR')2, где $R=CH_3,\ C_2H_5$ [100] Сополимеризуются в присутствии Bz_2O_2 и при нагревании

$$CH_3OOCCH = CHP \xrightarrow{OCH_3} +$$
 стирол

I + акрилонитрил

I + метилвинилкетон

I + этилен

I + хлористый винил

I + хлористый винилиден

I + дивинил

 $CH_3OOCCH = CHPO(OC_2H_5)_2 + стирол$ (I)

I + акрилонитрил

I + метилвинилкетон

I + этилен

I + хлористый винил

I + хлористый винилиден

I + дивинил

 $CH_3OOCCH = CHPO(OC_3H_7)_2 + стирол$ (I)

I + акрилонитрил

I + метилвинилкетон

I + этилен

I + хлористый винил

I + хлористый винилиден

I + дивинил

 $CH_3OOCCH = CHPO(OC_4H_9)_2 + стирол$ (I)

I + акрилонитрил

I + метилвинилкетон

I + этилен

I + хлористый винил

I + хлористый винилиден

I + дивинил

 $\begin{array}{c} \text{CH}_3\text{OOCCH} = \text{CHPO}(\text{OC}_4\text{H}_9 \cdot i)_2 + \text{crupon} \\ \text{(I)} \end{array}$

I + акрилонитрил

I + метилвинилкетон

I + этилен

I + хлористый винил

I + хлористый винилиден

I + дивинил

 $C_2H_5OOCCH=CHPO(OCH_3)_2+$ стирол (I)

I + акрилонитрил

I + метилвинилкетон

I + этилен

I + хлористый винил

I + хлористый винилиден

I + дивинил

 C_2H_5OOCCH = $CHPO(OC_4H_9)_2+$ стирол (I)

I + акрилонитрил

I + метилвинилкетов

I + этилен

I + хлористый винил

I + хлористый винилиден,

I + дивинил

CS
C ₂ H ₅ ,
CH3,
$(0R')_2$, rge $R = H$, CH3,
rue I
CH2PO(OR')2,
f_2 PO
=CR
$CH_{2}=$
типа
0
еры эфир
сополим
Ы И
Полимеры и

Мономер или сомономеры	Условин полимеризации	Характер полимера (сополимера)	JETE.
4	(сопольмеризации)	(ndomino) ndominor dominor	parypa
CH ₂ =CH—CH ₂ PO(OR) ₂ (R — алкилы с числом атомов углерода от 1 до 4) [10—50%] + акрилонитрил [90—50%]	Не приведены	Резивонодобине огнестойкие	[235]
CH ₂ =C(CH ₃)—CH ₂ —PO(OR) ₂ (R — алкилы с числом атомов углерода от 1 до 4) [10—50%] + акриловит-	То же	То же	[235]
CH ₂ =C(C ₂ H ₅)—CH ₂ PO(OR) ₂ (R — алкилы с числом атомов углерода от 1 до 4) [10—50%] + акрилонитромов углерода от 1 до 4) [10—50%] + акрилонитромов углерода от 1 до 4) [10—50%]	*	*	[235]
$CH_2 = C(CN) - CH_2PO(OCH_8)_2$ (1)	Asor, 0,3% [CH ₃ COO—] ₂ ,	Прозрачный, твердый, термоплавкий, огнестой- кий, растворимый в ацетоне, ацетонитриле, диметилформамиде. Температура размягчения выше 80°	[236]
І 🕂 акралонатрал	Перекиси или персульфа- ты, нагревание	Прозрачный, твердый, термоплавний, огнестой- кий	
І + хлористый винил	То же	То же	
I + стирол	*	*	[536]
I + метилметакрилат	A	*	
І - Винилацетат	*	*	

Табляца 87 (окончание)

СН5=ССКУ-СН5РО(ОС, H)2 Ве2-О, 80—85°, 24 часа и товые разы и товые р	160		Таблица 87 (окончание)	ние)
Вг ₂ О ₂ , 80—85°, 24 часа Проэрачный, тверцый, термоплавкий, отнестой. То же э э э э э э э э э э э э э э э э э э э	Мономер или сомономеры	Условия полимеризации (сополимеризации)	Характер полимера (сополимера)	Лите- ратура
ТО же Nais, растиорамын и ацетоне * * * * * * * * * * * * * * * * Перекиси, нагревание Прозрачный, твердый, огнестой-кий * * * * * * * * * * * * * * * * Перекиси, нагревание * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	$CH_2 = C(CN) - CH_2PO(OC_2H_5)_2$	Bz ₂ O ₂ , 80-85°, 24 yaca	термоплавкий,	
» » » » » » » » » » » » Перекиси, нагревание Прозрачный, твердый, термоплавкий, отнестой-гай прозрачный, твердый, термоплавкий, отнестой-кий » » » » » » » » Прозрачный, твердый, термоплавкий, отнестой-кий прозрачный, термоплавкий, отнестой-кий » » » » » » » »	(1) I + акрилонитрил	То же	растворимый в	
* * * * * * * * * * Порекиси, нагревание Проарачный, твердый, термоплавкий, отнестой-кий * * * * * * * * * * Ileperиcu, нагревание Ilpoapaчный, твердый, термоплавкий, отнестой-кий То же * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * * *	І 🕂 хлористый винил	*		
* * * * * * * * Перекиси, нагрование Прозрачный. твердый, термоплавкий, отнестой. * * * * * * * * * * * * * * * * Перекиси, нагревание * * * * * * То же * * * * * * * * * *	І + стирол	*		{ [236]
Перекиси, натревание Прозрачный, твердый, гермоплавкий, огнестой- кий То же » » » » » » » » » » » » » » Перекиси, натревание Прозрачный, твердый, термоплавкий, огнестой- кий То же » » » » » » » » » »	І + метилметакрилат	*		
Перекиси, нагревание Прозрачный, твердый, термоплавкий, огнестой- кий 10 же » » 10 же » » 11 кий термоплавкий, огнестой- кий 10 же Прозрачный, твердый, термоплавкий, огнестой- кий 10 же » » 10 же » » 10 же » »	І + винилапетат	*	*	
То же То же	$CH_2 = C(CN) - CH_2PO(OC_3H_7)_3$	Перекиси, нагревание	Прозрачный, твердый, гермоплавкий, огнестой-	
» » » » » » » » » » » » Прозрачими твердий, термоплавкий, огнестой- то же » » То же » » » » » » » » » » » » » »	(1) I + акрилонатрия	То же	лея То же	
» » » » » » » » Перекиси, нагревание ткий Прозрачный, твердый, термоплавкий, огнестой-кий То же » » » » » » » » » » » » » »	I + хлористый винил			
» » » » Перекиси, нагревание Прозрачими, твердый, термоплавкий, огнестой-кий то же То же » » » » » » » » » » » » » »	І + стирол	\$ \$		[536]
Перекиси, натревание Прозрачный, твердый, термонлавкий, огнестой-кий То же кий » » » » » » » » » » » » » » » »	І - метилметакрилат			
Перекиси, нагревание Прозрачный, твердый, термонлавкий, огнестой- кий То же » » » » » » » » » » » » » » » »	І 🕂 винилацетат		*	
To we To we	$\mathrm{CH_2} = \mathrm{C}(\mathrm{CN}) - \mathrm{CH_2PO}(\mathrm{OC_4H_0})_2$	Перекиси, пагревание	термоплавкий,	
	(1) Непоментация на приментация на приментация на приментация на приментация на приментация на приментация на приме	То же	лия То же	
* * * *	І + хлористый винил	^ ^	*	19281
\$ \$ \$	І + стирол		* *	[007]
*	І 🕂 метипметакрилат		A A	****
	І 🕂 винилацетат	*	A A	-

Полимеры и сополим где R = H,	Ат Полимеры и сополимеры эфиров типов СН ₂ =СКСОРО(ОК')2, СН ₂ =СКСН ₂ гле R = H, СН ₃ , С ₂ Н ₅ , и полимеры эфиров фосфиновых кислот	Ar ргонолимеры эфиров типов CH_2 = $CRCOPO(OR')_2$, CH_3 = $CRCH_2$ RCH= $CHCH_3$ RCH= $CHCH_3$ где $R=H$, CH_3 , C_2H_3 , и полимеры эфиров фосфиновых кислот с двумя кратными связями	Ar Н ₂ Р(0)ОК',	Таблица	88
			Примечание	чание	ed
Мономер или сомоиомеры	Условия полимеризации (сополимеризации)	Характер полимера (сополимера)	Твердость по Бринелю, кГ/см³	Теплостой- кость, °C	Trepatyl
CH2=CHCOPO(OCH3)2	Полимеризуется во время перегон- ки с гидрохиноном в атмосфере				[101]
CH ₂ =CHCOPO(OCH ₈) ₂ +merun-	azora				
10%) 90%	Азот, Вг ₂ О ₂ , нагревание, 12 час.	Прозрачный, твердый, пониженная	12,7	115	
* 40%	То же, 4 часа	прочесть Проврачный, твердый, гаснет мо-	2,6	85	[101]
50%) CH ₂ =CHCOPO(OC ₂ H ₅) ₂	То же, 3 часа Полимеризуется во время перегон- ки с гиппохиновом	ментально То же	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	45	(101)
CH ₂ =CHCOPO(OC ₂ H ₅) ₂ +метилмета-	wollows Art o av				
10%) 90%	Азот, Вг ₃ О ₂ , нагревание, 14 час.	Прозрачный, твердый, пониженная	12,4	110	
25% * 75% 50%	То же, 37 час. То же, 48 час.	горкуесть То же, гасиет моментально То же, негорючий	ເລ	50	[101]
$CH_3 = C(CH_3)COPO(OC_2H_5)_2$	Полимеризуется при синтезе	После отгона низкокинящего про- дукта остается вязкое масло, рас- творимое в воде (выход 59%). При его нагревания с Вг ₂ 0 ₂ оно ста- новится более вязким; мол. вес			[66]
C_6H_5 $P(0)OCH_3$ $CH_2 = CHCH_2$	[(CH ₈) ₈ C-0-] ₂ , 115°, 24 uaca	510—532 Полимеризуется			[239]

			Примечание	80
Мономер или сомономеры	Условия полимеризации (сополимеризации)	Характер полимера (сополимера)	Твердость Теплостой- по Бринелю, кГ/см² °C	is is in the parryl
C_6H_5 $P(0)OCH_8+диаллил-CH_2=CHCH_2$	[(CH ₃) ₃ C-O-] ₂ , 115°, 24 часа	Сополимеризуются		[239]
$C_6H_5 \nearrow P(0)OC_4H_9$ $CH_2 = CHCH_2$	[(CH ₃) ₃ C-O-] ₂ , 115°, 24 yaca	Полимеризуется		[239]
$^{4}\text{-CH}_{3}\text{C}_{6}\text{H}_{4}$ $^{2}\text{CH}_{2}=\text{C}(\text{CH}_{3})\text{CH}_{2}$	[(CH ₃) ₃ C-0-] ₂ , 115°, 24 часа	*		[239]
$(CH_3)_2G_6H_3$ $CH_2=C(C_2H_5)CH_2$	[(CH ₃) ₃ C-0-] ₂ , 115°; 24 uaca	*		[239]
3,5- $(C_4H_0)_2C_6H_9$ $CH_3CH = CHCH_2$	[(CH ₃) ₃ C-0-] ₂ , 115°, 24 yaca	*		[239]
$CH_2 = CH - CH = CH - PO(OC_2H_5)_2$	2% Вг₂О₂, 85°, 3 недели	От вязкой жидкости до полутвер-		[73]
CMeca $CH_2 = CH - CH = CH - PO(OC_4H_9)_2$ $Z CH_2 = CH - C - PO(OC_4H_9)_2$	2% Вг ₂ О ₂ , 85°, 3 недели	дого вещества От вязкой жидкости до полутвер- дого вещества		[73]
$CH_2 = CH - CH = CH - PO(OC_4H_6)_2$	Вz ₂ O ₂ , 85°, 24 часа 120°, 6 дней	Гель Коричневый каучукоподобный		[73]

* Эфир акроилфосфиновой кислоты применялся неперегнанцый.

Таблица 89

полимеры и сополимеры непредельн	ых эфиров предельных фосфонкарбов радикал, а R' и R" — пред	лемимеры и сополимеры непредельных эфиров предельных фосфонкарбоновых кислот тяпа ROOC—R'—PO(OR")2, где R радикал, а R' и R" — предельные радикалы	где R — непредельный	дельн	(blř
			Примечание		
Мономер или сомономеры	Условия полимеризации (сополимеризации)	Харантер полимера (сополимера)	Твердость по Бринелю, кт/см. Теплостой- Теплостой- Удельная Удельная влз- ударная влз- кость, кт/мм.	Прозрач- ность, %	sq y tsq o tnIl
				-	
$CH_2 = CHOOCCH_2PO(OC_2H_5)_2$ (I)	Азот, 1% Вг ₂ О ₂ , 60—70°, 200 час.	Низкомолекулярный прозрачный си- роп со степенью полимеризации 2—4			[250]
	Азот, 1% Вz ₂ O ₂ , 65°, 10 час. Катализаторами полимеризации также являются AlCl ₃ , (NH ₄) ₂ S ₂ O ₈	Воскообразный твердый, полимер, растворимый в горячем этиловом спирте, нерастворимый в воде и бензоле, мол. вес 1300			[106]
І + стирол	Тоже	Сополимеризуются			4061
І + мегилметакрилат	~	*			10 6]
і — винилацетат І — хнопистый винин	* :	*			106]
І + этилен	* *	< ·			106]
І + тетрафторэтилен	* *				[106]
$\mathrm{CH}_2{=}\mathrm{CHCH}_2\mathrm{OOCCH}_2\mathrm{PO}(\mathrm{OCH}_3)_2$	Азот, 1% Вz ₂ O ₂ , 6070°, 200 час.	Прозрачный, густой сироп			[250]
$^{\text{CH}_2=\text{CHCH}_2\text{OOCCH}_2\text{PO}(\text{OCH}_3)_2}_{+\text{ металметакралат}}_{15\%}_{85\%}_{85\%}$	Азот, 0,3% Вz ₂ O ₂ , 50—70°, 16 час.	Твердый, прозрачный, бесцветный или желтоватый	11,2 65 12,5 91,7		[250]
$\mathrm{CH}_2\mathrm{=}\mathrm{CHCH}_2\mathrm{OOCCH}_2\mathrm{PO}(\mathrm{OC}_2\mathrm{H}_5)_2$	Азот, 1% Вz ₂ O ₂ , 60—70°, 200 час.	Прозрачный, густой сироп			[250]

			Ħ	Примечание	ание	<u> </u>	
Мономер или сомсномеры	Условия полимеривации (сополимеризации)	Харантер полимера (сополимера)	Твердость, по Бриненю, кГ/см³	Теплостой- от тоот Тепная	HOCLP' KL/WW:	Проврач- ность, %	lintepatypa
OOCCH2PO(OC		Твердый, прозрачный, бесцветный или желтоватый	11,2	88			[250]
5% 10% 90%	Азот, 0,3% Вz ₂ O ₂ , 50—70°, 7,5 часа То же, 2 часа	Твердый, прозрачный, бесцветный или	9	115			[101]
10% 80%	То же, 9 час.	, гасиет через 11 сек. зрачный, бесцветный или	10,4	74 12		91,5	[250]
15% 20% 30% 30% 50% 50%	То же, 12 час. То же, 16 час. То же, 20 час. То же, 10 час.	лелговатым То же То же, гаснет моментально Эластичный, негорючий	4, c	62 49 16 75		200 100 100	250 104 104 104
CH2=CHCH100CCH1PO(OC3H7-i)2	A30r, 1% Bz ₂ O ₂ , 60-70°, 200 час.	Прозрачный, густой сироп			·		[250]
CH ₂ =CHCH ₂ OOCCH ₂ PO(OC ₈ H ₇ -i) ₂ + + метилметакрилат 15% 85%	Asor, 0,3% Bz ₂ O ₂ , 50—70°, 18 час.	Твердый, прозрачный, бесцветный или желтоватый	12,3	72 4	11,491,5		[250]
CH=CHCH3OOCCH2PO(OC4H9)2	Авот, 1% Вz ₂ O ₂ , 60—70°, 200 час.	Не полимеризуется					[250]
CH ₂ :=CHCH ₂ OOCCH ₂ PO(OC ₄ H ₆) ₂ + ме- тилметанрилат 15% 85%	Asor, 0,3% Bz ₂ O ₂ , 50—70°, 17 час.	Твердый, прозрачный, бесцветный или желтоватый	12,9	3	63 13,392,4		[250]
$CH_2 = CHCH_2OOCCH_2PO(OC_4H_6-i)_2$	Asor, 1% Bz ₂ O ₂ , 60-70°, 200 час.	Не полимеризуется					[250]
CH ₂ ==CHCH ₂ OOCCH ₂ PO(OC ₄ H ₉ - <i>i</i>) ₂ + + мегилметанрилат 15% 85%	Азот, 0,3% Вг ₂ О ₂ , 50—70°, 20 час.	Твердый, прозрачный, бесцветный или желговатый	77	67 13		91,5	[250]

Таблица 90

Jure-parypa [120] Темный, мягкий. В хлороформе набухает и мец. | [120] [173][186] [173] [156][156] [156] [156][156] Полимеры и сополимеры непредельных эфиров фосфористой кислоты, а, в-непредельных эфиров фосфорной кислоты и в, ү-непредельных эфиров (с одной и двуми кратными связями) фосфорной кислоты Бесцветная вязкая жидкость, из которой осаждением метиловым спиртом получен твердый белый сополимер с т. размягчения 68° Твердый, стеклоподобный, нерастворимый Аналогичный Желтый мягкий. В хлороформе набухает Харантер полимера (сополимера) Сополимер с т. размягчения 410° пенио растворяется Не полимеризуется То же [(СН₈)₈СО—]₂, 125° 2—4% Nа в жидком аммиаке при —30° Вг202 или а,а-азодинитрил изомас-2—5% Вz₂O₂ али α,α-азодинитрила изомасляной кислоты, 80°, 42—70 A30r, 2% Bz₂0₂, 87-88°, 18 час. A30r, 1,5% Bz₂0₂, 98-100°, 6 час. A30r, 4,93% Bz₂O₂, 80°, 42 vaca 1,34% Bz₂O₂, 50-70°, 200 час. Условия полимеризации (сополимеризации) ляной кислоты, нагревание 0,9% Bz2O2, 50-70°, 120 час. A301, 5% Bz202, 80°, 42 4aca метилметакрилат 36% Мономер или сомономеры стирол 36,6% (C₂H₅O)₂P(O)OCH=CH₂* POCH = CH2 POCH = CH2 HPO(OCH2CH=CH2)2 $P(OCH_2CH = CH_2)_s$ + + 63,4% 879

Мономе	Мономер или сомономеры	Уоловия полимеризации (сополимеризации)	Характер полимера (сополимера)	лите- ратура
+ + *12%	акралонитрил 23%	A301, 6% Bz ₂ O ₂ , 80°, 42 yaca	Сополимер с т. размягчения 210-220°	[156]
+	винилацетат	То же	Не образует полимера	[156]
$PO(OCH=CH_2)_8$		1% Bz ₂ O ₂ , 50—70°, 5 час. То же, 100 час.	Желтый, твердый, негорючий, нерастворамый	[120]
CCl ₂ =CHOPO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂ **	$H_2CH = CH_2)_2$ **	1,5% Вz ₂ О ₂ , 100° (в эмульсии)	Твердый, хрупкий, нерастворимый	[173]
$(C_2H_5O)_2P(O)OCH_2CH=CH_2$	CH=CH2	A30r, 3% Bz ₂ O ₂ , 87-88°, 18 4ac.	Жидкий	[186]
(C ₆ H ₅ O) ₂ POCH ₂ C(C 0 2%	(C ₆ H ₅ O) ₂ POCH ₂ C(CH ₃)=CH ₂ + crupon 0 2% 98%	140°, 48 час.	Резиноподобный, растворимый в ароматических Углеводородах, нерастворимый в ацегоне и этиловом спирте	[471]
[(CH ₈) ₂ C ₆ H ₈ O] ₂ PO[· 109	$[(CH_3)_2C_6H_3O]_2PO[OCH_2C(CH_3)=CH_2]+crupo_{31} + 00\%$	100-110°, 4 дня	Бесцветный. Прочность на разрыв 315 кГ/см², г. размигчения—93°, твердость по Шору—83°	[471]
CH3OPO(OCH2CH=CH2)2	$=CH_2)_2$	Азот, 1,5% Вz ₂ O ₂ , 98—100°, 6 час.	Твердый, хрупний, нерастворимый	[173]
$C_6H_5OPO(OCH_2CH=CH_2)_2$	$=$ CH $_3$) $_2$	2% [(CH ₉₎₈ CO] ₂ , 115°, 43 yaca	Мягкий, черный, крошащийся	[189]
		2% Bz ₂ O ₂ , 65° — 27 час., затем 90° — 6 час. и 115° — 18 час.	У То же	[189]
		Азот, 3% Bz ₂ O ₂ , 87—88°, 18 час.	Твердый, стеклоподобный	[186]

* См. примечание на стр. 34.
 ** В массе полимеривация идет чрезвычайно бурно и не поддается контролю.

456]
полимеризацией [
эмульсконной
полученные
галоидметанами,
bi c
и его сополимерь
ra *
триаллилфосфа
Полимер

				Характер п	Характер полимера (сополимера)	lepa)	
Мономер или сомономеры, моли	Услов ия полимери вации (сопол имери вании)	Мол	Молекуляр- ный вес	Число звень- ев I на моль	Соотношение в сополимере	гавшаяся пре- БНОСТЬ (СООТ- ЕНИЕ ДВОЙНЫХ ЗЕЙ К МОЛЯМ I)	Buxol nonumepa, % or beca pearen- ra
$PO(OCH_2CH=CH_2)_8$ (I)	2% персульфата калия,	æ	276	1,3			9
I + тетрабромметан 1.0	80—85°, 2 часа То же	ಅಹಅ	810	2,0	0,55	0,40 1,39 0.59	50 18 71
$\frac{1}{1,0}$ — бромоформ $\frac{1}{0,3}$	То же		200	۴, م	0,30	1,84	4.
1,0 0,6	2% персульфата калия,		290	1,6	0°0°	•	70 26
1,0 0,6	1% nepcynbфara калия,		840	2,3	9 9 8 8	0,40 8,72,8	25 29
1,0 0,6	1,5% nepcynbфara калия,		029	1,7	20°0		883
1,0 0,6	20, персульфата калия,		009	1,5	0,0 0,7 2,7	1,55	225
1,0 0,6	3% nepcylbara Kanke,		089	1,7	0,00	1,46	⊋∞8
1,0 1,0	2% персульфата калия,		200	1,5	1,16	0,93 0,93	827 1337 1337
1,0 2,0	2% персульфата калия,		705	1,0	0,96 1,97	0,40	£8°
1,0 3,0	оч—оэ, 2 часа То же		883	6,0	2,29	0,02	o t- (
І + бромтрихлорметан	То же		069	1,9			25.
1,0 0,0 I.4 Hermpexxnopucrum yr-nepog	2% персульфата калия, 70—75°, 2 часа	ರ ನೂರ	260	Maria da anggang ng Maria da anggang ng mananang ng mga mga mga mga mga mga mga mga mga mg	0,18	0,64	47 22 31

^{*} См. также табл. 91а. а — вязная жидкость, растворимая в $\mathrm{CH_2Cl_2}$. б — твердое веществс, нерастворимое в $\mathrm{CH_3Cl_2}$.

полямеры и со	Полямеры и сополимеры в, ү-непредельных эфиров	епредельных эфиров фосфорной кислоты с тремя кратиыми связями	
Мономер или сомономеры, вес.%	Условия полимеризации (сополимеризации)	Характер полимера (сополимера)	Jirre- parypa
$PO(OCH_2CH=CH_2)_8$ (I)	Авот, 1,5% Вг202, 98-100°, 6 час.	Твердый, хрупкий, нерастворимый	[173]
	2% Bz ₂ O ₂ , 144 часа	То же	[489]
	2% Вz ₂ O ₂ , 95°, в эмульсии	В полимере остается 33-34% свободных двойных связей	[136]
	1,25% Вг ₂ О ₂ , 90°, 45 мин.	Очень вязкая жидкость с бромным числом 150. Иосле до- бавления 1,25% гидрохинона и отгонки непрореагиро- вавляето мономера в вакууме, бромное число остатка 90	[136]
	50%-ный раствор I в ССІ4. 6,25% В 2.0. от веса I 110° 25 мин	Тоже	[136]
I + PO(OC ₂ H ₄ OCOCH=CHCOOCH ₂ ·	Вг ₂ О ₂ , нагревание	Нерастворимый в органических растворителях	[446]
+ випилапетат			
	0,5% Вг202, 40°-2 дня, затем 65°-	Сополимеризуются	[472]
86			
95	То же	Твердые, прозрачные, поддающиеся машинной обработке,	[472]
06	*	To see	[472]
80	*	* ^	[472]
09	*	*	[472]
20	*	Мяткие	[472]
10	*	•	[472]
23	* *	•	[472]
+ crapon			
95	95°, 72 часа	Бесцветный, стеклоподобный, поддается формованию при 150°, резанию, полировке и т. ц. Нерастворим в яцетоне и метиловом спирте; нерастворим, но набухает в бензо- пе. Прочвость на разрыв 364 кГ/см²; температура раз-	[471]
		мягчения около 62°; твердость по Шору около 13°	

Лите. ратура	p- [471] p- 64 by 2y	н- [471]	[137] en [471] en [471]	a- [4711]	(e [471]	B [471]	[137]
Харантер полимера (сополимера)	Из полученного плотного геля добавлением этилового спирта осадили тонкий порошок сополимера. Свойства отформованного при 150° образца: прочность на разрыв 364 кГ/см²; т. размягчения около 62°; твердость по Шору	около го Велый просвечивающий сополимер, нерастворимый в бен- золе. Отформованный образец более хрупон, чем поли- стирол	В полимере остается 33—34% свободных двойных связей Из дисперсии продукта в бензоле сополимер осадили эти- ловым спиртом. Отформованный при 150° образец имел коэффициент мощности 0,5% и диэлектрическую постоян-	ную 2,11 Измельченный и диспергированный в бензоле продукт оса- дили этиловым спиртом. Отформованный при 150° об- разец был прозрачным, стеклоподобным сополимером, слегка набухающим в бензоле. Прочность на разрыв 770 кГ/см²; т. размятчения 92°, диэлектрическая постоянная 2.4 коэмфиниент мощности 0.040.	Соголимер диспергировали в бензоле и осадили в виде тонкого перопика этиловым спиртом. Отформованный при 150° образец представляет собой светлую прозрачную смолу, нерастворимую в ацетоне и этиловом спирте, нерастворимую, но набухающую в бензоле. Прочность на разрыв 364 кл/см²; т. размягчения около 62°, твердость	по плеру споло со Весцветный, резиноподобный сополимер, нерастворим в ацетоне и этиповом спирте, нерастворим, но набужает в бензоле	Вязкое масло, растворимое в дихлорэтане
Условия понимеризации (сополимеризации)	Кипячение бензольного раствора этой смеси в течение 5 дней	90°, 6 дней, в эмульсии	2% Вz ₂ O ₂ , 95°, в эмульсии 100—110°, 4 дня	100—110°, 89 час.	100110°, 4 дня	125°, 48 час.	50%-ный бензольный раствор ки- пятили с цинковой пылью
Мономер или сомономеры, вес.%	I + стирол 5 95	I (10%) + частично заполимеризованный (при 125°, несколько часов) стирол в виде густой жидности (90%)	P[OCH ₂ C(CH ₃)==CH ₂]s (II) II + crupon 2 + 98	3,85 96,15	4	II (5%) + частично заполимеризованный (пря 125°, несколько часов) стирол (95%)	PO(OCH2CHBrCH2Br)3

Полимеры β, ү-непредельных эфиров амидофосфорных кислот

Мономер	Условия полимеризации	Характер полимера	Лите- ратура
$(C_2H_5O)_2PNHCH_2C(CH_8)=CH_2$ 0	Азот, 3% Вz ₂ O ₂ , 87—88°, 18 час.	Жидкай	[186]
$(C_2H_5O)_2PN(CH_2CH=CH_2)_2$ 0	Азот, 3% Вz ₂ O ₂ , 87—88°, 18 час.	Жадкий; первоначальная вязкость 2,8 санти- пуаза; после полимеризации — 5,2 сантигуа- за. 84% мономера отогналось при 0,5 мм	[186]
$\rm NH_3PO(OCH_3CH=CH_2)_2$	50%-ный бензольный раствор, 1,25% Вz ₂ O ₂ от веса мономера; кипячение раствора в течение 65 мин.	Полимеризуется	[136]
$\mathrm{HOCH_2NHPO}(\mathrm{OCH_2CH}\!=\!\mathrm{CH_2})_2$	50%-ный раствор в изопропиловом спирте, 2% Bz_2O_2 от веса мономера, кипячение в гечение 2 час.	Растворим в метиловом спирте, нерастворим в циклогексане, лигроине, четыреххлорис- том углероде	[137]
$(\mathrm{CH_3})_2\mathrm{NPO}(\mathrm{OCH_2CH}{=}\mathrm{CH_2})_2$	Азот, 3% Вz ₂ O ₂ , 87—88°, 18 час.	Жидкий; первоначальная вязкость 2,3 санти- пуаза; после полимеризации — 2,6 сантипуа- ва. 55,8% мономера отогналось при 0,5 мм	[186]
$CH_2[-NHPO(OCH_2CH=CH_2)_2]_2$	50%-ный раствор в изопропиловом спирте, 2% Bz_2O_2 от веса мономера, кипячение в гечение 2 час.	Растворим в метиловом спирте; нерастворим в циклогексане, лигроине, четыреххлорис- том углероде	[137]
$[-CH_2NHPO(OCH_2CH=CH_3)_2]_2$	То же	То же	[137]

Полимеры и сополимеры эфиров алкил- и арилфосфинистых и тиофосфинистых кислог и в, ү-непредельных спиргов

Мономер или сомономеры	Условия полимеризации (сополимеризации)	Характер полимера (сополимера)	Литера- тура
Н С ₈ Н ₁₇ P(О)ОСН ₂ СН=СН ₂ + диаллилфталат	[(CH ₈) ₈ C-O-] ₂ , 175°,5 час.	Очень вязкое масло	[183a]
$i \cdot C_5 H_{11} P(OCH_2 CH = CH_2)_2$ (I) $I + \mu u a л n u n \phi r a л a r$ $I + a k p u л о u u r p u л$ $I + x л о p u c r ый в и в и л$ $I + u 3 o б у т и л е н$	Условия не приведены То же » » » »	Полимеризуется Сополимеризуются	[179]
C ₆ H ₆ P(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂ (I)	1% Вг ₂ О ₂ , 70°, 200 час. Условия не приведены То же » »	Не полимеризуется Полимеризуется Сополимеризуются »	[431]
C ₆ H ₆ (SCH ₂ CH=CH ₂) ₂ (I)	Условия не приведены То же " " " " " " " " " " " " " " " " " " "	Полимеризуется « » » »	[179]
	-		

Таблина 93 (окончание)

Мономер или сомономеры	Условия полимеризации (сополимеризации)	Характер полимера (сополимера)	Литера- тура
$4-\mathrm{CIC_6H_4P}(\mathrm{OCH_9CH}=\mathrm{CH_2})_2$	1% Bz ₂ O ₂ , 70°, 200 час.	Не полимеризуется	[473]
$4 \cdot \text{ClC}_6 \text{H}_4 \text{P}(\text{OCH}_2 \text{CH} = \text{CH}_2)_2 \text{ (I)}$	Условия не приведены	Полимеризуется	-
I + диаллилфталат	То же	Сополимериауются	····
I + акрилонитрил	* *	*	[419]
І + хлористый винил	* ~	*	
І + изобутилен	*	*	
CH ₃			
$4 \cdot i \cdot C_3 H_1 P(OCH_2 C = CH_3)_2$ (I)	Условия не приведены	Полимеризуется	
I + диаллилфталат	Тоже	Сополимеризуются	
І + акрилонитрил	* *	*	[1179]
I + хлористый винил	*	٨	
І + ивобутилен	* *	•	
CH ₂			
$2.4.6 \cdot (CH_5)_8C_6H_2P(OCH_2C=CH_2)_2$ (I)	Условия не приведены	Полимеривуется	
I 🕂 диаллилфталат	Тоже	Сополимеризуются	
І + акрилонитрил	* *	*	[479]
І + хлористый винил		*	
І + изобутилен	. * *		

Полимеры эфиров алкил-, алкарил- и арилфосфиновых кислот и с, β-непредельных спиртов [120]

* Ссылка [156]. См. примечание на стр. 34.

Полимеры и сополимеры эфиров предельных диалкил-	ных двалкил- и алкарилфосфиновых кислот и одну кратную связь в молекуле	β, γ- (и других) непредельных спи	Таблица 94а ртов, содержащих
Мономер или сомономеры	Условия полимеризацки (сополимеризации)	Характер полимера (сополимера)	Литература
$\mathbb{R} \longrightarrow \mathbb{P}(0) 0 \mathbb{C} \mathbb{H}_2 \mathbb{C} \mathbb{H}_2$			
R R'			
$^{ m CH_{3}-}$ $^{ m CH_{3}-}$	1% Вг ₂ О ₂ , 80° — 25 час., 115° — 25 час., 140°—65 час.	Внзкая красно-коричневая жидкость	[273]
CH ₃ — G ₆ H ₅ —	1% Bz ₂ O ₂ , 70°, 200 час.	Не полимеризуется	[473]
C_2H_5 — C_6H_5 —	1% Bz ₂ O ₂ , 70°, 200 час.	То же	[473]
C_4H_9 — C_6H_5 —	[(CH ₃) ₃ CO—] ₂	Очень вязкое масло	[183a]
CH₃— 4-ClC ₆ H₄—	1% Bz ₂ O ₂ , 70°, 200 час.	Не полимеризуется	[473]
C_4H_9 — C_4H_9 —	[(CH ₈) ₃ CO—] ₂ , 175°, 5 час.	Внакое масло, вероятно, декамер	[183a]
C_8H_{17} — C_8H_{17} —	[(CH ₃) ₃ CO-] ₂ , 175°, 5 час.	Вязкое масло	[183a]
$C_{\mathbf{d}}\mathbf{H_{\mathbf{g}}}$ Р(О)ОСН $_{\mathbf{z}}$ СН=СН $_{\mathbf{z}}+$ алинл-	[- [(CH ₃) ₃ CO-] ₂ , 175°, 5 час.	Тоже	[183a]
$(\mathrm{CH_3})_2\mathrm{P}(\mathrm{O})\mathrm{OCH_2C}(\mathrm{CH_3})\!=\!\mathrm{CH}_2$	1% Bz ₂ O ₂ , 80° - 25 час., 115° - 25 час., 140° - 65 час.	Вязкая, красно-коричневая жидкость	[273]
$(CH_3)_2P(O)OCH_2CH=CHCH_3$	То же	То же	[273]
(CH ₃) ₂ P(O)OCH ₂ C≡CH	* «	~ *	[273]
(CH ₈) ₂ P(O)OCH ₂ CH ₂ C≡CH	* *	~ *	[273]

Полимеры и сополимеры эфиров алкил-, ацетил- и бензоилфосфиновых кислот и β, γ-непредельных спиртов, содержащих две кратные связи в молекуле

Мономер или сомономеры	Условия полимеризации (сополимеризации)	Характер полимера (сополимера)	Примечание	Лите- ратура
CH ₃ PO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂	Азот, 3% Вz202, 87-88°, 18 час.	Ò		[186]
$ClCH_2PO(OCH_2CH=CH_2)_2$ (1)	Asor, 3% Bz ₂ O ₃ , 85°	ты прозрачный, нерастворимый, негоримый,		[274]
I (50%) + дихлордиэтиловый эфир (50%) Азот, 1%	Asor, 1% Bz ₂ O ₂ , 100°	Белый порошок, растворим в смеси метиловый спирт (30%) — дихлор-	Выход сополиме- ра 43,6%	[414]
I (10%) + диаллилфталат (90%)	Азот, 3% Вz ₂ O ₂ , 85•	твердый, прозрачный, огнестойкий, перастворимый		[274]
+ метилметакрилат	То же	To жe		[475]
+ винилацетат	~ ~	~ *		[475]
CCl ₃ PO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂	1% Вz ₂ O ₂ , 60—70°, 80—90 час.	Гель, нерастворимый в органических растворителях		[105]
	(1,5% Вz ₂ O ₂ , 100° (в эмуньсии) *	Твердый, хрупкий, нерастворимый		[173]
$C_2H_5PO(OCH_2CH=CH_2)_2$	Азот, 3% Вz ₂ O ₂ , 87—88°, 18 час.	От умеренно твердых полимеров до мягких и резинополовых гелей		[186]
$CH_3COPO(OCH_2CH=CH_2)_2$ (I) I + метилметакрилат	Вг ₂ О ₂ , нагревание	Гель		[101]
. %08	Вг ₂ О ₂ , нагревание, 40 час.	Твердый, прозрачный, янтарного цве- Твердость по Бри- та, гасиет через 3 сек. нелю 5 к Г/см ³ ; теплостойкость 80°	Твердость по Бра- нелю 5 кГ/см²; теплостойкость 80°	[101]
. 70%	Вz ₂ O ₂ , нагревание, 51 час.	Твердый прозрачный, янтарного цве- та, гаснет моментально	Твердость по Бри- велю 3,03 кГ/см²; теплостойкость	[101]

[•] Полимеризация в массе идет чрезвычайно бурно и не поддается нонтролю.

Таблица 95 (продолжение)

Мономер или сомономеры	Условия полимеризации (сополимеризации)	Характер полимера (сополимера)	Примечание	Лите- ратура
C ₃ H ₇ PO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂	Азот, 3% Вz ₂ О ₂ , 87—88°, 18 час.	От умеренно твердых полимеров до мягких и резиноподобных гелей		[186]
$i \cdot C_8 H_7 PO(OCH_2 CH = CH_2)_2$ $C_4 H_9 PO(OCH_2 CH = CH_3)_2$ (I)	Тоже	То же *		[186]
	1% [(CH ₈) ₈ CO-] ₂ , 115°, 20 час.	Прозрачный		[183]
I (10%) + диаллилфталат (90%)	2% Bz ₂ O ₂ , 45° — 24 uaca, 90°— 6 час., 115°—18 час.	Твердый		[183]
$RPO(OCH_2CH = CH_2)_2$				
¿·CaHo—	Азот, 3% Вz ₂ O ₂ , 87—88°, 18 час.	От умеренно твердых полимеров до мигких и рез пноподобных гелей		[186]
$\mu u \kappa_{AO}$ -C ₆ H ₁₁ —	С 70 до 115° за 7,5 час.	Без изменений		[188]
цикло-С _в Н ₁₁	1% Вz ₂ O ₂ , с 70 до 115° за 7,5 час.	Вязкая жидкость		[188]
$\mu u \kappa \pi o \cdot C_6 H_{11}$ —	2% Вz ₂ O ₂ , с 70 до 115° за 7,5 час.	Проэрачинй, плотный гель		[488]
<i>μυκαο</i> - C ₆ H ₁₁ —	5% Вг ₂ О ₂ , с 70 до 115° за 7,5 час.	Прозрачний, бесцветный, умеренно гвердый полимер		[188]
цикао-С ₆ Н ₁₁	A301, 3% Bz ₂ O ₂ , 87-88°, 18 час.	От умеренно твердых полимеров до мягких и резиноподобных гелей		[186]
CoH5CH2-	Азот, 3% Bz ₂ O ₂ , 87—88°, 18 час.	Твердый, стеклоподобный		[186]
C ₆ H ₆ CH ₂ —	1% [(CH ₈) ₈ CO] ₂ , 115°, 20 час.	Проэрачий		[183]
$C_6H_5COPO(OCH_2CH=CH_2)_2$ (1)	Вг ₂ О ₂ , нагревание	Гель		[101]

Таблица 95 (окончание)

(ание)	лите-	[101]	[101]	[186]	[186]
таолица ээ (окончание)	Примечание	Твердость по Бри- нелю 6,63 к <i>I\cm</i> ², теплостойкость	100° TBEPROCTE DO EPR- HEJIO 3 KI/CM², TENNOCTOЙKOCTE	3	
.Ω 1	Характер полимера (сополимера)	Твердый, прозрачный, хрупкий, гас- нет через 5 сек.	То же, гасиет моментально	От умереню твердых полимеров до мятких и резиноподобных гелей От умереню твердых полимеров до мягких и резиноподобных гелей Белый порошок. Растворим в смеси метиловый спирт (30%) — дихлорэтан (70%). Нерастворим в гексане	От умеренно твердых полимеров до мятких и резиноподобных гелей То же » » » » » » Твердый, стеклоподобный полимеров до мятких и резиноподобных гелей
	Условия полимеризации (сополимеризации)	То же, 18 час.	То же, 18 час.	A30r, 3% Bz ₂ O ₂ , 87—88°, 18 uac. A30r, 3% Bz ₂ O ₂ , 87—88°, 18 uac. A30r, 1% Bz ₂ O ₂ , 100°	Азот, 3% Вz ₂ O ₂ , 87—88°, 18 час. То же " " " " " " " " " " " " " " " " " " "
August den een een een een een een een een een	Мономер или сомономеры	I + метилметакрилат 20% 80%	30% 70%	(СН ₈) ₃ ССН ₂ СН(СН ₃)СН ₂ —РО(ОСН ₂ СН = = CH ₂) ₂ СН ₃ РО[ОСН ₂ С(СН ₃) = CH ₂] ₂ СІСН ₂ РО[ОСН ₂ С(СН ₃) = CH ₂] ₂ (50%) + + дихлордиятиловый эфир (50%) R—РО[ОСН ₂ С(СН ₈) = CH ₂] ₂	R C ₂ H ₅ — C ₃ H ₇ — i-C ₃ H ₇ — i-C ₄ H ₉ — quκ.no-C ₆ H ₁₁ — C ₆ H ₅ CH ₂ — 2-C ₈ H ₁₇ —

Полимеры и сополимеры эфиров алкилфосфиновых кислот и 3, ү-непредельных спиртов, содержащих четыре кратиме связи в молекуле [275]

Монокер или сомономеры	Условия полимеризации (сополимеризации)	Характер полимера (сополимера)
$[(\mathrm{CH}_2 = \mathrm{CHCH}_2\mathrm{O})_2\mathrm{PCH}_2 -]_2\mathrm{O} \ (1)$	[(CH ₃) ₃ CO—] ₂ , 110°, 20 час.	Полимеризуется
I + диаллилфгалат I + кротилстеарат I + циклопентадиен	Bz_2O_2 , 115°, 48 час. Перекиси (или свет), нагревание То же	Сополимериауются * »
I + стирол I + дивинял	* *	* &
I + метилакрилат I + винилацетат I + витипанског	A A 4	A A 1
Т + метилинетон	· ·	* * .
г + акралонатрил I + акролеин I + диаллилдагликолят	* * * *	* * *
$ \begin{array}{l} [(\mathrm{CH_2} = \mathrm{CClCH_2O})_2\mathrm{PCH_2} -]_2\mathrm{O} \ (1) \\ \parallel \\ \mathrm{O} \end{array} $	Перекиси (или свет), негрсвание	• Полимеризустся
I + диаллилфталат I + кротилстеарат	Тоже	Сополимеризунтен "
I + циклопентадиен I + стирол	* * *	* *
т тивини:	*	*

мономер или сомономеры	Условия полимеризации (сополимерявацяя)	Характер полимера (сополимера)
+ метилакрилат	Перекиси (или свет), нагревание	Сополимеризуются
+ винилацетат	Тоже	
+ аллылацетат	~ ~	*
+ метилвинилкетон	*	*
+ акриловитрил	* *	*
+ акролеин	* *	(4)
+ диаллилдиглиноли1	* *	*
$[(CH_2=C(CH_3)CH_2O)_2P_1^2CH_3-J_2O]$	Перекиси (иля свет), илгревание	Полимеризуется
=0		
+ диаплилфтапат	То же	Сополяжеризуют я
+ кротилстеарат	* *	
+ циклопентадиен	*	*
[+ стирол	* *	*
+ дивинил	*	*
I + метилакрилат	•	٦
+ винилацетат	A A	*
+ аллилацетат	* *	4
+ метилвинилкетон	* *	*
+ акрилонитрил	*	*
+ акролеии	* 2	*
. + диаллилдигликолят		

спиртов
PIX
115.1
He
ıpe
He
<u>}</u>
മ്
M
301
KEC
х кисло
BEET
(HO)
росфино
роc
илс
ap
OB
duc
þe
лимеры эфир
гже
OJE
ЩQ
2
7
опоэ и изфем
III
110

Мономер или сомономеры	Условин полимеризадии (сополимеризадии)	Характер полимера (сополимера)	Лите. ратура
C ₆ H ₆ PO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂ (1)	Asor, 0,25% Bz ₂ O ₂ , 100°, 2 yaca	Непрореагировавший мономер отгоняли в ва- кууме. Остается «форполимер» с n_D^{25} 1,5303	. [453]
	A30r, 0,5-5% Bz ₂ O ₂ , 77-100°, 9-24 4aca	п d 1,161; вязкость при 20°—2000 сантипуаз Твердый, стеклообразный, негорючий, нерастворимый:	[184]
I - метилметакрилат	От 0,1 до 3% Вг ₂ О ₂ , (по мере увеличения содержания фосфорсодержащего компонента от 1 до 50%), 70°, 7—15 час. Сополимеризуются в любых соотношениях	Твердые, прозрачные, нерастворимые, но на- бухающие в некоторых органических раст- ворителях От 25% (и выше) фосфорсодержащего компо- нента гаснут при удалении пламени	[185]
I -+ винилацетат (соотношения—по объему—от 1:9 до 9:1)	От 0.1% Вг ₂ О ₂ , 70°, 33 часа (при 90% винилацетата) до 3% Вг ₂ О ₂ , 70°, 16 час. (при 40% винилацетата)	Умеренно твердые, прозрачные, бесцветные или светло-желтые	185
I + диаллилоксалат I + диаллилоукцинат I + диаллилфталат	$2\%~{\rm Bz_2O_2}, 70^\circ$ — 24 часа, затем 90° — $24~{\rm часа},$ сополимеризуются в любых соотношениях	Твердые, прозрачные желговатые; от 10% (и выше) фосфорсодержащего компонента наблюдается удовыетворательная огнестойкость	[454]
: икарбоват СН ₂ СН=СН	0,2% Bz ₂ O ₂ , 70°, 24 vaca	смол Твердый, прозрачный	[448]
28% 26% 4-CIC ₆ H ₄ PO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂ (I)	Азот, 2% Вz ₂ O ₂ , 85—90°, 18—20 час.	Твердый, стеклоподобный, негорючий, нерас-	184
I + метилметакрилат I + винилацетат	В z₂O₂, нагревание То же	Тверцый, прозрачный То же	[184] [184]
		-	

w
чан
Ħ
2
*
OKOH
哑
Ψ.
~
8
Ç,
ಭ
Ħ
Z
H
0
ದ
-
٠.

Мономер или сомономеры	Условия полимеризации (сополимеризации)	Харантер полимера (сополимера)	Лите- ратура
I + метилметакрилат I + винилацетат I - навипинскапа	В ₂₂ О ₂ , нагрсван ие То же	Твердый, прозрачный То же	[184]
I + диаллилсукцинат I + диаллилфталат I + диаллилфталат I + диаллиладипинат I + диаллилсобацинат	2% Вг ₂ О ₂ , 70°—24 часа, затем 90°— 24 часа, сополимеризуются в лю- бых соотношениях	Твердые, прозрачные, желтоватые; от 10% (и выше) фосфорсодержащего компонента наблюдается удовлетворительная огнестойкость смол	[451]
$I + \mu$ иэтиленгликольдикарбонат $CH_3C_6H_4PO[OCH_2C(CH_3)=CH_2]_2$ (I)	Азот, 2% Вг ₂ О ₂ , 85—90°, 18—20 час.	Твердый, стеклоподобный, негорючий, нерас-	[184]
I + метилметакрилат I + винилацетат ч	Вг ₂ О ₂ , нагревание То же	творимый Твердый, прозрачный То же	[184]
I + диаллилсукцинат I + диаллилфталат I + диаллилфталат I + диаллиладипинат I + диаллилсебацинат	2% Вг ₂ О ₂ , 70°—24 часа, затем 90°— 24 часа, сополимеризуются в ию- бых соотношениях	Твердые, прозрачные, желтоватые; от 10% (и выше) фосфорсодержащего компонента наблюдается удовлетворительная огиестойкость смол	[451]
$I+$ диэтиленгликольдикарбонат СІ $(CH_3)G_6H_3$ РО $[OCH_2C(CH_3)=:CH_2]_2$	Органическая перекись, 70-90°, затем 90-120°	Твердый, стеклоподобный	[448]
C ₆ H ₅ PO(OCH ₂ CH=CH—CH ₃) ₂ +диаллилокса- (I) I + диаллилукцинат I + диаллилфталат I + диаллиладицинат I + диаллилебацинат	2% Вг ₂ О ₂ , 70°—24 часа, затем 90°— 24 часа, сополимеризуются в лю- бых соотношениях	Твердые, прозрачные, желтоватые; от 10% (и выше) фосфорсодержащего компонента наблюдается удовлетворительная отнестойкость смол	[451]
I + диэтиленгликольдикарбонат СеНьРО(NHCH2CH==CH2)2	Азог, 3% ВгаОз, 87—88°, 18 час.	Жадкий	[186]

Полимеры и сополимеры эфиров фосфонкарбоновых кислот типа ROOC—R'—PO(OCH2CH—CH2)2, где R и R'—предельные радикалы или R' отсутствует [250]

enneuenen I	Характер полимера (сополимера) Тепло Бри- нердость, жГ/см: Тепло Стойность, жГ/см: Тепло Стойность, жГ/км:	Прозрачный гель, нерастворимый в ацетоне, метаноле, бензоле Прозрачный стеклоподобный, пло- 12,1 60 92 хо растворим в органических рас-	творителях То же Прозрачный гель, нерастворимый в	ацетоне, метаноле, оснаоле То же То же Трерцый хрушкий, нерастворимый	Прозрачный гель, нерастворимый в ацетоне, метаноле, бензоле Прозрачный, стеклоподобный, плохо 9 65 10,3 91,2 растворимый в органических рас-	творителях То же » » 4,7 48 12 91,7	прозрачные гель, нерастворимые в ацетоне, метаноле, бензоле То же " " " " " Прозрачный, стеклоподобный, плохо достворимый в органических растворимый в орга
MAIN IN OTCYTCEBYET (22)	Условия полимеризации (сополимеризации)	Азот, 1% Вz ₂ O ₂ , 70°, 70—100 час. Азот, 0,3% Вz ₂ O ₂ , 50—70°, 11 час.	То же,17 час. Азот, 0,3% Вг ₂ О ₂ , 70°, 70—100 час.	Азот, 0,3% Вг ₂ О ₂ , 50—70°, 26 час. Азот, 1,5% Вг ₂ О ₃ , 98—100°, 6 час.		То же, 28 час. То же, 37 час. То же, 46 час. То же, 53 часа Азот 10% Вг.0. 70°. 70—100 час.	6 Bz ₂ O ₂ , 50-70°, 24 vaca
	Мономер или сомономеры	$C_2H_5OOC-PO(OCH_2CH=CH_2)_2$ (I) $\begin{array}{c} I + \text{MetunMetakpunar} \\ 20\% \\ \end{array}$	30% 70% CH ₃ OOC—CH ₂ PO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₃ (I)	I + метилметакрилат 25% 75% C ₂ H ₅ OOC—CH ₂ PO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂ (I) *	I + метилметакрилат 10% 90%	20% 80% 30% 70% 40% 60% 50% 50% i-C ₂ H-OOC—CH ₂ PO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₃	C ₄ H ₉ OOC—CH ₂ PO(OCH ₂ CH = CH ₃); i-C ₄ H ₉ OOC—CH ₂ PO(OCH ₂ CH=CH ₂); 1 + meramerarpanar 25% 75%

Полимеры и сополимеры эфиров непредельных фосфиновых и фосфонкарбоновых кислот и непредельных спиртов

Мономер или сомономеры, объеми. %	Условия полимеривации или сополимеривации (количество перекиси бенвоила выражено в 2/10 мл мономера)	Характер полимера (сополимера)	Лите- ратура
$\mathrm{CH}_2 = \mathrm{CHPO}(\mathrm{OCH} = \mathrm{CH}_2)_2$	0,7* Вг ₂ О ₂ , 70°, 30 час.	Желтый, твердый, негорючий, нерастворимый	[120]
$(CH_8)_2C=CHPO(OCH_2CH=CH_2)_2$ (I)	A301, 3* Bz ₂ O ₂ , 87—88°, 18 час.	ь органических растворителях Тверцый, стеклоподобный	[186]
I + метилметакрилат 1—70* 99—30*	Bz_2O_2 , 70—80°	Термореактивная смола	[420]
I + винилацетат 10 90	0,01 Bz ₂ O ₂ , 70°, 20 час.	Прозрачный, беспветный, твердый, резинопо- побими, огнестойкий, нерастворимый	[448]
10 90	0,01 Bz ₂ O ₂ , 70°, 20 дией	Прозрачный янтарного цвета, твердый, проч- ный, огнестойкий, нерастворимый	[448]
30 70	0,1 Bz ₂ O ₂ , 70°, 16,5 часа	Прозрачный, беспветный, эластичный, огне- стойний	[448]
30 70	0,1 Bz ₂ O ₂ , 70°, 36,5 часа	Прозрачный, бесцветный, твердый, прочный, огнестойкий, перастворимый	[448]
50 50	0,2 Bz ₂ O ₂ , 70°, 16,5 часа	Прозрачный, бесцветный, эластичный, огне- стойний	[448]
50 50	0,2 Bz ₂ O ₂ , 70°, 37,5 часа	Светло-желтый, твердый, прозрачный, огне- стойкий, нерастворимый	[448]
70 30	0,5 Bz ₂ O ₂ , 70°, 20 час.	Желто-зеленый, твердый, прочный, огнестой- кий, нерастворимый	[448]
I + С ₈ H ₁₅ РО[ОСН ₂ С(СН ₃) = СН ₂ ₂ + диэтилен- 15* 15* 70*	Азот, 2* Вz ₂ O ₂ , 85°, 16 час.	Твердый, прозрачный, желтый, самопога ш аю- щийся	[452]
I + C ₆ H ₅ PO(OCH ₂ CH=CH ₂) + винилацетат 26* 46* 46*	0,2* Bz ₂ O ₂ , 70°, 24 часа	Твердый, прозрачный	[448]
$C_6H_5CH = CHPO(0CH_2CH = CH_2)_2$ (I)	Азот, 3* Вг ₂ О ₂ , 87—88°, 18 час.	От умеренно твердых полимеров до мягких и резинополобных гелей	[186]
I + метилметакрилат	Условия не приведены	Сополимер	[450]
	_		

[•] Весовые проценты,

			`
Мономер или сомономеры, объемн. %	Условия полимеризации или сополиме- ризации (количество перекиси бензонла выражейо в 2/10 мл мономера)	Характер полимера (сополимера)	Лите- ратура
I + вивилацетат 10 90	0,01 Bz ₂ O ₃ , 70°, 20 час.	Прозрачная жидкость	[448]
30 70	0,01 Bz ₂ O ₂ , 70°, 20 час.	То же	[448]
	0,01 Вг ₂ О ₂ , 70°, 20 дней	Светло-желтый, резиноподобный, огнестойкий	[448]
50 50	0,2 Вz ₂ O ₂ , 70°, 20 час.	Прозрачная, бесцветвая жидкость	[448]
$(CH_3)_3CCH_2C(CH_3)=CHPO(OCH_2CH=CH_2)_2$	A30r, 3* Bz ₂ O ₂ , 87—88°, 18 час.	Жадкий	[186]
I + Metametakpanar	Условия не приведены	твердым, стеклоподобным Сополимер	[450] [450]
1 + '-08 n 15 F O [O C H 2 C C H 3] = C H 2 [2 + MeT km - 1	10 же	*	[4 50]
І + винилацетат	(0,01 Bz ₂ O ₂ , 70°, 20 час.	Прозрачный, резиноподобный, огнестойкий	[448]
10 90	{0,01 Вz ₂ O ₂ , 70°, 20 дней	Прозрачный, беспветный, очень твердый, проч- [448]	[448]
30 70	0,1 Bz ₂ O ₂ , 70°, 16,5 часа	чный, не-	[448]
30 70	0,1 Bz ₂ O ₂ , 70°, 37,5 час.	ій, бесцветный, твердый, прочный,	[448]
50 50	0,2 Вг ₂ О ₂ , 70°, 16,5 час.	Прозрачный, светло-желтый, тверцый, проч- [448] ный, негорючий, нерастворимый	[448]
70 30	0,5 Вг ₂ О ₂ , 70°, 20 час.	Желто-зеленый, твердый, прочный, негорючий, [448] нерастворимый	[448]
$C_6H_5CH = CHPO[OCH_2C(CH_3) = CH_2]_2$ (I)	Азот, 3* Вг ₂ О ₂ , 87—88°, 18 час.	От умеренно твердых полимеров до мягких и резиноподобных гелей	[186]
I + метилметакрилат (CH ₃) ₃ CCH ₂ C(CH ₅)=CHPO[OCH ₂ C(CH ₃)=CH ₂] ₂ (I)	Условия не приведены Азот, 3* Вz ₂ O ₂ , 87—88°, 18 час.	Сополимер Жидкий	[450] [186]
$I + i \cdot C_8 H_{15} PO[OCH_2 C(CH_3) = CH_2]_2 + метилме-$ такрилат	Условия не приведены	Сополимер	[420]
	_		

[•] Весовые проценты,

		Таблица 98 (окончание)	іание)
Мономер или сомономеры, объеми. %	Условия полимеризации или сополимеризации (количество перекиси бензонла въражено в 2/10 мл мономера)	Характер полимера (сополимера)	Лите. ратура
I + винилацетат 10 — 90	d Bz ₂ O ₂ , 70°,	Очень визкая жилкость	[448]
	$\mathbf{Bz_2O_2}$, 70°, 3z,0,. 70°.	Светло-желтый, резиноподобный, огнестойкий Вязкая жилкость	[448]
30 70 30 70	0,1 Bz ₂ O ₂ , 80°, 36 час. 0.5 Bz, O ₂ , 70°, 20 час.	Мяткий, резиноподобный, огнестойкий Плозрадива возма жилист.	448
30 70	$Bz_2O_3, 70^{\circ},$	Прозрачная вленова мадмоств Прозрачный, зеленоватый, резиноподобный,	[448]
50 50 50 50	0,2 Bz ₂ O ₂ , 70°, 16,5 часа 0,2 Bz ₂ O ₂ , 80°, 35 час.	от вестоимия Вязкая жидкость Очень мягкий, каучукоподобный	[448] [448]
$C_6H_5 \longrightarrow P(0)OCH_2CH = CH_2$	1* Bz ₂ O ₂ , 70°, 60 час.	Прозрачная, бесцветная, липкая низкомолеку- лярная смола, растворимая в ацетоне, мети- ловом спирге, бензоле, дихлорэгане	[473]
$CH_2 = CHCH_2$ $4 \cdot CIC_6H_4$ $P(0)OCH_2CH = CH_2$	1* Вг ₂ О ₂ , 70°, 100 час.	То же	[473]
$CH_2 = CHCH_2$ $P(0)OCH_2C(CH_3) = CH_2$	[(CH ₃) ₃ C0] ₂ , 115°, 24 uaca.	Полимеризуется	[250]
$CH_2 = CHCH_2PO(OCH_2CH = CH_2)_2$ $CH_2 = CHCH[N(C_3H_5)_2]PO(OCH_2CH = CH_2)_2$ $CH_2 = CHCOPO(OCH_2CH = CH_2)_2$ (I)	Азот, 1,5* Вz ₂ O ₂ , 98—100°, 6 час. То же Полимеризуется во время перегон-	Твердый, хрупкий, перастворимый Не полимеризуется	[173] [173] [101]
I (неперегнанный) + метилметакрилат 10*	ки с гидрохиноном Вг ₂ О ₂ , нагревание, 34 часа	Прозрачный, твердый, янтарного цвета, него-	[101]
30*	То же, 45 час.	рючии Полупрозрачный, твердый, коричневый, него-	[101]
$CH_2 = CHOOC - CH_2PO(OCH_2CH = CH_2)_1$ $CH_2 = CHCH_2OOC - CH_2PO(OCH_2CH = CH_2)_2$ (I) I + METHIN CHRPHINIT 5* 95*	Aзот, 1* Bz ₂ O ₂ , 70°, 70—100 час. То же Aзот, 1* Bz ₂ O ₂ , 70°, 6 час.	рючии Не полимеризуется Не полимеризуется Прозрачный, твердый, желтый, горючесть по- ниженная	[250] [250] [101]
10* 90*	Азот, 1* Вz ₂ O ₂ , 70°, 2 часа	То же	[101]
* Весовые проценты.			

полимеры и сополимеры амидов, амидоэфиров и этиленимидов кислот фосфора

В зависимости от строения амидов кислот фосфора они способны образовывать карбоцепные или гетероцепные высокомолекулярные фосфорсодержащие соединения. Амиды, имеющие в молекуле двойные связи или этилениминные группы, под влиянием перекисных или кислых агентов превращаются в макромолекулярные соединения, не содержащие атомов фосфора в главной цепи [59, 416, 417, 422, 424, 430]:

$$CH_{2} = CR$$

$$PO (NR'R'')_{2}$$

$$PO (NR'R'')_{$$

Известна сополимеризация амидов непредельных фосфиновых кислот с некоторыми мономерами, имеющими одну двойную связь в молекуле. Такие полимеры и сополимеры имеют линейное строение, могут формоваться и обладают пониженной горючестью. Строение полимеров этиленимидов кислот фосфора пока строго не доказано.

Свойства полимеров и сополимеров амидов, амидоэфиров и этиленминдов кислот фосфора приведены в табл. 99, 100.

* *

Кроме известных ранее классических путей полимеризации и сополимеризации, в последние годы появились новые способы получения разно-образных высокомолекулярных соединений, обладающих ценными свойствами. Эти способы, вероятно, найдут себе применение при синтезе макромолекулярных фосфорсодержащих веществ, поэтому мы очень бегло остановимся на них. Речь идет о методах получения так называемых блоксополимеров, «графт» — или привитых сополимеров и стереорегулярных полимеров. В настоящее время уже имеется общирная литература, подробно рассматривающая как теорию этих процессов, так и экспериментальное исследование их [476—481].

Известно, что при различных механических воздействиях (продавливание полимеров через узкую щель, вальцевание, раздробление) полимеры претерпевают деструкцию с возникновением более коротких цепей. Эти

Полямеры и соп	Полимеры и сополимеры амидов и амидоэфиров непредельных кислот фосфора	, ;	таолица 99
Мономер влв сомономеры	Условия полимеризации (сопол и меризации)	Харантер полимера (сополимера)	Литера- тура
CH ₂ =C(CH ₃)PO[N(CH ₃) ₂] ₂ (15%)+ метилмета- (1) I + этилен (избыток)	Азот, 1% персульфата аммония, 45°, 47 час. Отсутствие воздуха, Bz ₂ O ₂ , вода, 74— —76° 860—940 от и 9 25 паса	88,4% сополимера с содержанием 0,57% фосфора. Т. размягчения 111° Формуется в прозрачные кусочки Сополимер с содержанием 2,23% фостфора	[466]
$CH_2 = C(CN)CH_2P[N(C_2H_5)_2]_2 (I)$	Вг ₂ О ₂ , нагревание	туска Твердая формуемая смола	
I + акрилонитрил I + метилакрилат I + метилметакрилат	То же » » » »	Сополимеризуются »	[60]
$CH_2 = C(CN)CH_2P[N(C_3H_7)_2]_2 (I)$	» » В2 ₂ О2, нагревание	» Твердая формуемая смола	
О О О О О О О О О О О О О О О О О О О	To же **	Сополимериауются : , , ,	[60]
$CH_2 = C(CN)CH_2P(NHCH_3)_2 $ (1)	» » В2202, нагревание	» Тверцая формуемая смола	
О О В В В В В В В В В В В В В В В В В В	То же	Сополимеризуются	[09]
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		* *	
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	В2 ₂ O ₂ , негревание То же * »	Полимеризуется »	[09]

Полимеры ди- и триэтиленимиров кислот фосфора (полимеризуются в присутствии кислых катализаторов)

	maror found in moror for	THE THE STATE OF T	
Мономер	Литература	. Мономер	Литература
[\CH2]		R	de de verfferen et skippe innen men de verken februagiske mannen verken februagiske mannen verken februagiske
R-PO N		$\left \left(C_4 H_9 \right)_2 N - \right $	[422]
R 5.12.12	99-40-	(G ₈ H ₁₇) ₂ N—	[422]
C ₂ H ₆ O—	[416]	-ve+6>N-	[416]
CICH2CH2O	[416]	CH ₃	
C4H90-	[417]	C.H.S.	[416]
C ₈ H ₁₇ O.	[417]	C ₂ H ₅	
C ₆ H ₅ O	[416]	CH ₂	
(CH ₃) ₂ C ₆ H ₃ O	[416]	$(C_2H_5)_2$ NPS N CH, $\frac{1}{2}$	[430]
2-C10H,O-	[416]	. CH2	
CHz		PS N CH-CH,	[430]
CH ₂ /N-	[420]		
$(C_2H_5)_2N$ —	[420]	K-P N CH2	
(CH ₂) ₆ N—	[416]	Z.	
		C ₂ H ₅	
DO CH3		(CH ₃) ₃ C=CH—	
rol MCH-CII,	[424]	4ukao-C6H11—	
		C ₆ H ₅ —	[69]
		4-CIC ₆ H ₄ —	
		4-CH ₃ C ₆ H ₄ —	
		11 00	

процессы, получившие название механохимических, протекают черезполимерные свободные радикалы, образующиеся при разрыве главных валентностей в макромолекулах.

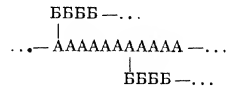
Действие на полимеры света, тепла, ультрафиолетовых лучей, ультравнука и т. д. также может приводить к образованию свободных макромолекулярных радикалов (но без разрыва основных полимерных цепей), например, в результате отщепления атома водорода, галоидов и т. д. Такие высокомолекулярные свободные радикалы могут инициировать полимеризацию мономера, если последний присутствует в системе, а также давать новые макромолекулы за счет реакций рекомбинации или диспропорционирования. Эти явления были положены в основу получения новых типов полимеров.

Если полимеру дать набухнуть в мономере другого типа, а затем подвергнуть его сильному механическому воздействию, то образовавшиеся макромолекулярные свободные радикалы инициируют полимеризациюмономера. Образующийся таким образом сополимер состоит из чередующихся участков — блоков — обоих полимеров (например, каучук — стирол), схематично представленных следующим образом:

.... — ААААББББААААББББ —

Такие блок-сополимеры часто соединяют в себе хорошие качества обоих: составных частей, например эластичность каучука и твердость стирола,

«Графт», или привитые сополимеры, получаются в результате того, чтона основной цепи одного полимера каким-либо способом (действием света,
тепла, кислорода, ультразвука, ионизационным облучением и т. п.) создаются свободные валентности, т. е. реактивные точки, от которых могутначать рост более или менее длинные боковые цепочки другого полимера.
Так, например, получают привитые сополимеры ненасыщенных полиэфиров и стирола, полиметилвинилкетона и акрилонитрила, полистирола
или натурального каучука и метилметакрилата, натурального каучука
и акрилонитрила и т. д. следующего общего вида:



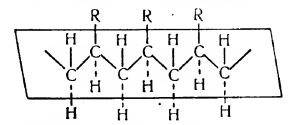
Высокомолекулярные вещества, полученные таким путем, обладают весьма ценными свойствами, которые часто отсутствуют у исходных полимеров. Так, например, получены улучшенные типы каучуков [477, 481], полиамидных волокон [481] и т. д. Это направление химии высокомолекулярных соединений открывает большие возможности для создания полимерных материалов с комплексом новых ценных свойств.

Большой интерес вызывают работы Натта и сотрудников [480] в области синтеза и изучения так называемых стереорегулярных полимеров, обладающих строго упорядоченным строением макромолекул. Известно, что пространственное расположение полимерных цепей оказывает большое влияние на свойства высокомолекулярных соединений.

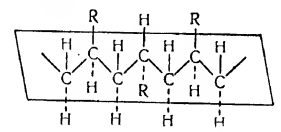
Если спроектировать на плоскость углеродный скелет несимметричного полиолефина (полипропилена, полистирола и т. д.), то на плоскости получится зигзагообразная линия (см. ниже). Замещающие группы, связанные с третичными углеродными атомами, могут находиться как по одну, так и по другую сторону этой плоскости. При этом возникает новый тип стереоизомерии, зависящий от расположения третичных углеродных атомов друг относительно друга. При беспорядочном расположение этих замещающих групп по обе стороны такой плоскости получаются

обычные («атактические», по терминологии Натта) полимеры, характеризующиеся аморфным строением, более низкими (по сравнению с стереорегулярными полимерами) температурами размягчения и физико-механическими характеристиками.

Натта и сотрудники подробно изучили полимеризацию ряда непредельных соединений в присутствии гетерогенных катализаторов кристаллического строения, получаемых на основе взаимодействия низших хлоридов титана (TiCl₂ или TiCl₃) с галоидсодержащими алюминийалкилами. Работы Натта, продолжающие и углубляющие исследования Циглера в области полимеризации под влиянием металлоорганических соединений, получения полиэтилена без давления и т. д., показали, что в присутствии таких катализаторов (по Натта, стереоспецифических) происходит однотипный — с точки зрения пространственной изомерии — рост цепи. При этом образуются полимеры, в которых замещающие группы при третичных атомах углерода располагаются либо по одну сторону плоскости це-



пи — так называемые изотактические полимеры, либо по обе стороны, регулярно чередуясь с атомами водорода—



так называемые синдиотактические полимеры.

Такие полимеры обычно имеют кристаллическое строение и лучшие физико-механические свойства по сравнению с обычными (атактическими), полимерами.

Итальянскими химиками разработаны также способы получения блокгомополимеров с определенным процентным содержанием кристаллических структур. В таких полимерах чередуются участки с изотактическим и атактическим строением. Это дало возможность приготовления высокомолекулярных соединений с широким набором заданных свойств.

В нашу задачу не входит сколько-нибудь подробное рассмотрение затронутых вопросов. Мы хотели лишь указать на последние достижения макромолекулярной химии, ибо нет сомнения, что в той или другой степения эти успехи будут распространены и на область элементоорганических и, вачастности, фосфорсодержащих высокомолекулярных соединений (ужелизвестны изотактические винильные полимеры, содержащие кремний: [482]).

КАРБОЦЕПНЫЕ ПРОДУКТЫ ПОЛИКОНДЕНСАЦИИ ФОСФОРОРГАНИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ

Описано несколько случаев поликонденсации фосфорсодержащих ароматических соединений, в результате которой образуются пространственные карбоцепные высокомолекулярные вещества. Сюда относится взаимо-

Продукты поликонденсации ароксиметилфосфиновых кислот с формаль тегидом [485]

Компоненты	Условия реакции	Харантер продунта реанции
С ₆ Н ₅ ОСН ₂ РО(ОН) ₂ +37%-ный формальдегид (избыток)	Кипячение смеси в течение 3 час. при посте- пенном повышении температуры (вследствие удаления воды) от 110 до 140°	Плавкий, водорастворимый
С ₆ Н ₅ ОСН ₂ РО(ОН) ₂ + 37%-ный формальцегид (избыток)	То же, свыше 4 час.	Твердый, хрупкий, неплавкий, верас- творимый
С ₆ Н ₅ ОСН ₂ РО(ОNа) ₂ +37%-ный формальдегид (избыток)	То же, свыше 4 час. (с подкислением)	То же
С ₆ Н ₅ ОСН ₂ РО(ОН) ₂ + фенол + формальдегид (10,6%-ный)	То же	Твердое вещество янтарного цвета
С ₆ Н ₅ ОСН ₂ РО(ОН) ₂ + параформальдегид + мел- амин	Смесь первых двух компонентов кипятили 2 часа, нейтрализовали аммиаком, добавили меламин и кипятили 1 ча с	Смола, содержащая группы РО(ОН)2
4-СІС ₆ Н ₄ ОСН ₂ РО(ОН) ₂ +формальдегид (37%-ный)	110°-4 4aca, 140°-16 4ac.	. Плавкий, растворимый в холодной воде
3-СН ₃ С ₆ Н ₄ ОСН ₂ РО(ОН) ₂ + 37%-ный формальде- гид (избыток)	То же	Твердый, хрупкий

действие монорезорцинфосфата [483, 484] или ароксиметилфосфиновых кислот [485] с избытком формальдегида. При нагревании смесей таких веществ в кислых или щелочных средах происходит фенол-формальдегидная поликонденсация обычного типа.

Если в ароматических кольцах их орто- или пара-положения будут заняты заместителями, то получаются линейные продукты поликонденсации, а не пространственные [485]. Свойства карбоцепных продуктов поликонденсации фосфорорганических соединений приведены в табл. 101.

ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНЫЕ ФОСФОРОРГАНИЧЕСКИЕ СОЕДИНЕНИЯ, СИНТЕЗИРУЕМЫЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕМ ОРГАНИЧЕСКИХ ПОЛИМЕРОВ С ФОСФОРСОДЕРЖАЩИМИ ВЕЩЕСТВАМИ

Поливинилфосфинаты и поливинилфосфаты были получены обработкой поливинилового спирта хлорокисью фосфора, хлорангидридами фосфиновых или фосфорных кислот обычно в присутствии органических оснований [486—491], ортофосфорной кислотой (иногда в присутствии пятиокиси фосфора [488, 490, 492, 493], а также фосфатом мочевины или фосфорной кислотой и мочевиной [490, 494], например:

$$\begin{bmatrix} -\operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH} - \operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH} - \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | &$$

В получающихся соединениях описанных типов атомы фосфора связаны через кислороды с одной, двумя или тремя углеродными цепями:

$$\begin{bmatrix} -\operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH} - \end{bmatrix}_n$$

$$\begin{bmatrix} O \\ O \\ P = O \end{bmatrix}_n$$

$$\begin{bmatrix} -\operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH} -]_n \\ O \\ O = P - \\ O \\ [-\operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH} -]_n \end{bmatrix}$$

или

$$[-CH_{2}-CH-]_{n}$$

$$O = P-O-CH$$

$$O = CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{3}$$

Аналогичным путем можно вводить фосфор и в другие высокомолекужярные гидроксилсодержащие соединения, как, например, в полиаллиловый спирт [487]), крахмал и другие полисахариды [495—502].

При введении фосфорнокислых групп в крахмал получаются вещества различного типа в зависимости от сорта крахмала, метода его высушивания и способа ведения процесса. При фосфорилировании различных сортов крахмала, высушенного на воздухе или азеотропной отгонкой с бензолом содержащейся в нем воды, а также при ведении реакции в водной среде образуются растворимые в воде продукты, видимо, линейного строения. Если же крахмал высушивается азеотропной отгонкой воды с пиридином, который, очевидно, является и активирующим средством, то получаются нерастворимые вещества пространственного строения. В зависимости от вида применяемого крахмала изменяется набухаемость его нерастворимых фосфатов. Например, крахмал, полученный из картофеля, пшеницы, тапиоки и некоторых других веществ, дает фосфаты с разными степенями набухаемости в горячей воде, в то время как фосфаты кукурузного крахмала в ней практически не набухают [495]. Обстоятельный обзор по химии фосфатов углеводов сделан Фостером и Оверендом [503].

Много исследований посвящено получению фосфорсодержащих соединений целлюлозы и ее производных [504]. Для этого целлюлозе или изделиям, получаемым из нее, обычно дают набухнуть в подходящем растворителе и такую массу обрабатывают кислотами фосфора, или их хлорангидридами, моно- или диаммонийфосфатами, фосфатом мочевины, пирофосфатом гуанидина или другими фосфорсодержащими компонентами. При этом целлюлозные звенья соединяются с фосфором через кислород по типу

HOHH
$$OH$$
 $CH_2OPO(OH \cdot NH_3)_2$, $NH_3 \cdot HO - P$ OH CH_2OH

Поскольку этот тип соединений и относящаяся сюда литература обстоятельно рассмотрены в монографии Литтла [504], мы его больше касаться не будем и приведем только некоторые литературные ссылки более позднего периода [505—513].

Долгое время в целлюлозу вводили почти исключительно неорганические фосфорсодержащие группы. Несколько лет назад Марвел и Блюштейн [514], обработав ацетилированную (2,09 ацетильных группы на звено глюкозы) целлюлозу диэтилхлорфосфатом в пиридине, получили диэтилфосфат ацетилцеллюлозы. Аналогичный синтез в среде неорганического основания был недавно осуществлен Швенкером и Паску [515]. Другие органические фосфорсодержащие группы были введены в целлюлозу при обработке последней пентаэритритфосфорными кислотами [516].

Кроме описанных соединений, в которых исходная макромолекула связана с фосфором через кислород, известно много примеров, где такая связь осуществляется звеном фосфор — углерод. Марвел и Блюштейн, подвергнув хлорацетилированию частично этерифицированную целлюлозу, обработали полученные образцы хлорацетатов триэтилфосфитом [514]. Оказалось, что галоидсодержащая целлюлоза вызывает арбузовскую перегруппировку не хуже, чем многие алкилгалогениды, и в результате образуется фосфорсодержащее производное целлюлозы со связью фосфор -углерод:

$$ROCOCH_2Cl + P(OC_2H_5)_3 \rightarrow ROCOCH_2 - PO(OC_2H_5)_2 + C_2H_5Cl$$
,

где R — остаток ацетилцеллюлозы.

Описаны и другие случаи арбузовской перегруппировки триалкилфосфитов в присутствии полимеров, содержащих галоидметильные группы

[517 - 519].

Как известно, открытое Фоссеком [520] взаимодействие треххлористсго фосфора с карбонилсодержащими соединениями приводит к а-оксиалкилфосфиновым кислотам. Апсон [521], а также Марвел и Райт [522] исследовали подобную реакцию с высокомолекулярными веществами, имеющими в макромолекуле карбонильные группы. Авторы действовали на соответствующие сополимеры (например, метилвинилкетона, метакролеина, бензальацетона и т. д.) хлорангидридами кислот трехвалентного фосфора [PCl₃, C₆H₅PCl₂, ROPCl₂, (RO)₂PCl]. Полученные продукты обрабатывались ледяной уксусной кислотой, а затем водой. В результате этого в полимерах на местах карбонильных групп появлялись остатки α-оксифосфиновых кислот по схеме

$$\begin{bmatrix} -\operatorname{CH} - \operatorname{CH}_2 - \\ | & | \\ \operatorname{C} = \operatorname{O} \end{bmatrix}_n \xrightarrow{\operatorname{PCl}_8} \begin{bmatrix} -\operatorname{CH} - \operatorname{CH}_2 - \\ | & | \\ \operatorname{HO} - \operatorname{C} - \operatorname{PO}\left(\operatorname{OH}\right)_2 \end{bmatrix}_n$$

Таким образом, можно в известной степени регулировать содержание фосфора в таких высокомолекулярных соединениях, применяя сополимеры с соответствующими долями карбонилсодержащих компонентов.

Полимеры, содержащие фосфорнокислотные группы, были получены также при обработке полиэтилена арилдихлорфосфинами и кислородом [523]:

$$A + ArPCl_2 + \frac{1}{2}O_2 \rightarrow Ar$$
 О омыление Ar О ОН,

где А — звено полиэтилена.

(Подобный метод для синтеза хлорангидридов алкилфосфиновых кислот

описан на стр. 21.)

Следует отметить, что растворимость в различных растворителях многих высокомолекулярных соединений со свободными фосфорнокислотными группами при термообработке или переосаждении обычно понижается, а иногда полностью исчезает, очевидно, за счет сшивания линейных макромолекулярных цепей [490, 491, 522]:

$$\begin{bmatrix} -CH_{2} - CH - & & & & & & & \\ & OPO (OH)_{2} & & & & & & \\ & + & & & & & & \\ OH & & & & & & \\ -CH_{2} - CH - & & & & & \\ -CH_{2} - CH - & & & & & \\ -CH_{2} - CH - & & & & & \\ \end{bmatrix}_{n}$$

$$\begin{bmatrix}
-CH - CH_{2} - \\
HOC - CH_{3}
\end{bmatrix}
\xrightarrow{\text{HOC}} - CH_{3}$$

$$OPOH$$

Известное распространение получило в последнее время введение фосфора в высокомолекулярные соединения при помощи хлористого алюминия. Если пространственные сополимеры стирола или винилнафталина с дивинилбензолом обработать треххлористым фосфором в присутствии AlCl₃, то выделяется хлористый водород, и в ароматическое ядро цепи входит группа — PCl₂, которую затем обычными приемами можно превратить в эфирные или кислотные группы [524—527]:

$$R - \underbrace{ \begin{array}{c} \\ \\ \end{array}} + PCl_3 \xrightarrow{AlCl_3} R - \underbrace{ \begin{array}{c} \\ \\ \end{array}} PCl_2 + HCl,$$

где R — пространственный сополимер.

тилполистирола и ацетальдегида [277]:

Если такому воздействию подвергаются хлорметилированные сополимеры стирола и дивинилбензола, то к звену сополимера можно присоединить две группы фосфиновой кислоты: одну к ароматическому ядру, другую к метиленовой группе, связанной с ядром [528]. Аналогичным образом была введена группа PCl₂ в поливинилхлорид [173].

Описана обработка фосфорными и фосфиновыми кислотами различных высокомолекулярных соединений, содержащих α-окисные группы, например, сополимера аллилглицидилового эфира со стиролом. При этом образуются растворимые в органических растворителях полифосфаты линейного строения, которые после термической обработки превращаются в трехмерные неплавкие и нерастворимые смолы [529—531].

Запатентовано получение высокомолекулярных фосфорсодержащих соединений, видимо обладающих карбоцепным строением, путем обработки различных каучуков или полиолефинов галоидангидридами фосфинистых кислот [532—534] или пятисернистым фосфором [535—537], а также взаимодействия фенол-формальдегидных смол с тетраэтилиирофосфатом [473]. В ряде случаев для введения фосфора в органические полимеры была использована активность атома водорода в диалкилфосфитах. Последние легко конденсировались с продуктами взаимодействия аминоме-

$$\begin{bmatrix} -\operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH} - \\ \operatorname{C}_6 \operatorname{H}_4 \\ | \operatorname{CH}_2 \operatorname{N} = \operatorname{CHCH}_3 \end{bmatrix}_n + \operatorname{HPO}\left(\operatorname{OC}_2 \operatorname{H}_5\right)_2 \to \\ - \left[-\operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH} - \\ | \operatorname{C}_6 \operatorname{H}_4 \operatorname{CH}_2 \operatorname{NHCH}(\operatorname{CH}_3) \operatorname{PO}\left(\operatorname{OC}_2 \operatorname{H}_5\right)_2 \right]_n;$$

аминополистирола и пиридин-2-альдегида [277]:

и некоторыми другими полимерами [277].

Известно взаимодействие насыщенных и ненасыщенных органических полимеров с различными непредельными эфирами кислот фосфора. Первый случай [538] представляет собой реакцию передачи цепи, второй является одним из вариантов сополимеризации [453, 454, 475, 539—541].

$$...-R-CH=CH-R-...$$

$$+CH_{2}=CHPO (OCH_{2}CH_{2}CI)_{2} \rightarrow$$

$$...-R-CH-CH-R-...$$

$$\rightarrow CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$CH_{2}$$

$$CHPO (OCH_{2}CH_{2}CI)_{2}$$

$$...-R-CH-CH-R-...$$

где R — участки макроцепи.

В результате таких реакций образуются пространственно построенные фосфорорганические полимеры, в которых фосфор соединен с макромоле-кулярными цепями не непосредственно и не через кислород, как было описано ранее, а через углеродные, углерод-кислородные или углерод-азотные мостики, например:

$$...-R-CH-CH-R-...$$

$$CH_{2} O CH_{2}$$

$$CH-CH_{2}O-P-OCH_{2}-CH$$

Недавно было описано отверждение некоторых метиловнолнамидных смол при номощи оксиметилфосфиновой вислоты. При этом образуются пространственные фосфорсодержащие полимеры [542]. Типы связей фосфора с макроценями в этих полимерах пока не известны. Свойства высокомолекулярных фосфорсодержащих соединений, синтезируемых взаимодействием органических полимеров с фосфорсодержащими веществами, приведены в табл. 102—104.

73
Ĭ
9
ام
E W
133
CB
- -
2
макромолекул
ie
Õ
õ
K
Mari
د
Ħ
H
оедине
_
÷
фосфой
'
DELX
ā
Ş
8
B ROTOR
_
DE
TOTHURS
H
TOTHE
_

Органическое высокомоле- кулярное вещество	Фосфорсодержащий компонент	Условия реакции	Характер продукта реакции	Примеча- ние Соцержа- ние Р. %	Литера- гура
Поливиниловый спирт (ниэковязкий)	Pocis	Реакция в диоксаве; выделяющий- ся HCl удаляли в вакууме	Серый порошок, содержащий хлор, не- растворимый в органических раство-		[490]
То же		Гидролиз полученного продукта	лжевый продукт, не сс клора. Набукает, но не я в органических раст однализу сответствует	14,72	[490]
Поливиниловый спирт	POCIs	Реакция в хлороформе с последу- ющим гипродезом	ношению однои фосфатнои к трем виняльным группам Желтый гранулированный продукт,		[490]
Поливиниловый спирт	Н₃РО₄ (85%-ная)	Смесь нагревали	черный нерастворимый в воде про-	Следы	[490]
Тоже	Н ₈ РО₄ (85%-ная)	Взаимодействие 300 г. Н ₃ РО ₄ , 175 г. мочевины и 100 г. подивиндового спирта при 110—150°. Продукт растворяти в воде, осажидали спиртом и сущили в ваку-	туки твердый белый продукт, растворим в воде, нерастворим в органических растворителях. Отвечает составу Т—СИ2—СН—	19,6	[490, 494]
		, Me	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O		
Поливиниловый спирт	H ₈ PO ₄	Условия не приведены	С С С С С С С С С С С С С С С С С С С		[488]
Поливиниловый спирт (волокна), сопержащий	$_{\mathrm{4}}^{\mathrm{8}}\mathrm{PO_4} + \mathrm{P_2O_5}$	Комнатная температура, 24 часа	продукт, нерастворимый в воде Волокна поливинилфосфата	12	[492]
10—15% влаги То же Поливиниловый спирт (низковязкий)	$^{\mathrm{H_{9}PO_{4}+P_{2}O_{5}}}_{\mathrm{H_{9}PO_{4}+P_{2}O_{5}}}$	То же, 96 час. Поливиниловый спирт : Н ₃ РО ₄ = 1:100; смесь выдерживалась 3 дня при комнатной температуре	То же Нерастворимый в воде	18,9 20,0	[492] [496]

Табляца 102 (продолжение)

Органическое высокомоле- кулярное вещество	Фосфорсодержащий компонент	Условия реанции	Характер продукта реанции	Примеча- ние Соцержа- ние Р. %	Литера- тура
Поливиниловый спирт (низковязкий)	H ₈ PO ₄ +P ₂ O ₆	Поливиниловый спирт: H ₃ PO ₄ =1:2; режим тот же	Частично растворимый в воде	8,0	[490]
Тоже	Н ₃ РО ₄ (85%-ная)	Поливиниловый спирт: H ₈ PO ₄ =1:3,5; смесь выперживалась 3 дня в ва-	Растворимый в воде	2,4	[480]
*	(C ₆ H ₅₎₂ POCl		Нерастворимый в воде, белый резиво- подобный	10,98	[486]
		ного про- злъдегидом	То же, во продукт более твердый		[486]
Поливаниловый спирт	C ₆ H ₅ POCl ₂	Взаимодействие в избытке пириди- Белый, нерастворимый в на. Удалевие С ₅ Н ₅ N·HCl, осаж- рючий дение поливинилфосфината вод-	Белый, нерастворимый в воде, него- рючий		[486]
Поливинилбугираль, со- держащий 20% неза- мещенных гидроксиль-	C ₆ H ₆ POCl ₂		Белый порошок	5,23	[486]
То же	(C ₆ H ₅) ₂ POCl	A	Прозрачные беспветные гранулы, т.		[486]
Целлюлоза	Продукт взаимодей- ствия (С ₂ Н ₅ О) ₂ . • P(О)ОСН ₂ СН ₂ ОН с димером 2,4-	Пропитывание цеплюлозы вторым компонентом и прогревание	размягчения 100°, т. пл. 160° Фосфор- и азотсодержащие производ- ные целлюлозы		[543]
Целлюлоза	ната Продукт взаимодей- ствия (С ₂ Н ₆ О) ₂ . • Р(О)СН ₂ NHСН ₈ с ди- мером 2,4-толуи- лендиизоциавата	Тоже	Тоже	:	[543]

			(STIME TOWN) FOT NITH HONE	owo) Tot	(Summer
Органическое высокомоле- кулярное вещество	Фосфорсодержац ий Компонент	Условия реанции	Харантер продунта реанции	Примеча- ние Содержа- ние Р. %	Литера. тура
Целлюлоза	Продукт взаимодей- ствия (СН ₃)г.РС ₆ Н ₄ ОН	Пропитывание цеплюлозы вторым компонентом и прогревание	Фосфор- и азотсодержащие производ- вые целлюлозы		[543]
Частично аминизирован- ная целлюлоза				the second se	
Частично ацетилирован- ная целлюлоза	CIPO(OC ₂ H ₅₎₂	Взаимодействие в пиридине при комнатной температуре; продукт отфильтровали, промыли и высущили	Продукт нерастворим в ацетоне, метиленхлориде и его смеси с этиловым спиртом. Не горюч, в пламени разлагается.	6,27	
Хионож	Ç,		Состав (средний) полимерного звена: C ₆ H ₇ O ₂ (OH) _{0,21} (OCOCH ₈) _{2,05} .		[514]
AJOHOK	H ₃ FO ₄	Пропитка изделий из хлопка раствором следующего состава (в %): мочевины — 49,6; Н ₃ РО₄ — 18,4; воды—32; избыток раствора удаляли, изделие сушили при 150° и промывати	Волокна фосфорилированого хлопка		[507]
Хлопок	CICH ₂ CH ₂ OPO(OH) ₂		Не описано		[507]
Хлопок	Пентаэритритфос- форные кислоты или нх аммониевые соли	Взаимодействие при 130—160°, 15 мвн.	Пентаэритритфосфорные эфиры целлю- лозы		[516]
				<u></u>	

II pu мечание. О фосфорсодержащих производных целлюловы см. также [504].

Фосфаты крахмала

(нерастворимые и набухающие в воде) [495]

Смесь реагентов в пиридине — крахмал кукурузный сухой (активированный пиридином) и РОС13 — выдерживали при 70°, охлаждали и отфильтровывали; осадок обрабатывали водой, 5%-ным NaOH и, наконец, HCl

Условия	Условия реанции	Хар	Характер продукта	укта реанции	П	Условин реанции	реакции	X	зрактер про	Характер продукта реакции	
Отношение РОСІ,			содержа	содержание связей фосфора с макроцепями, %	т. Восфора с Т. %	Отношение			содержа	содержание связей фосфора с макроцепнии, %	сфора с
безводному ввену глоко- зм, моли	время,	содержание Р, %	с одной цепью	с двумя цепями	с тремя цепями	гоств к безводному звену глюко- зы, моли	время, часы	содержание Р, %	с одной цепью	с двумя цепями	с тремя цепями
0,75	က	2,0	52	37	11	ന	1 (npn 115°)	12,1	62	23	15
1,50	က	12,2	59	78	43	ಣ	73	11,8	61	30	10
ಣ	0,5	6,9	54	40	_	ಣ	7	12,4	62	26	12
က	1 (при 40°)	2,8	61	26	£.	ന	9	12,5	62	27	11
ಣ	+	10,8	57	34	12	ಣ	10	12,3	64	26	10
	_			_		_					

Полимеры, в которых фосфор соединен с макромолекулой связью Р-С

				Приме	Примечание	
Органическое высокомолекуляр- ное вещество	ляр- Фосфорсодержащи й компонент	Условия реанции	Харантер продунта реанции	Глубина реакции, %	Содержа- ние Р в продунте, %	Литера- тура
Полимер метилвинилкетона (I)	aa (I) PCl ₃	Раствор полимера в диоксане взбалтывали 10—24 часа с из- бытком PCl ₃ , 24—48 час.— с ледяной уксусной кислотой, аатем — с избытком воды. Вы- павший продукт очищали пе- реосаждением	Коричневатый, нерастворимый в бензоле, клороформе и диметил-формамиде; набукает, но не растворяется в 15%-ном водном аммиаке; не размягчается при 320°, очень огнестоек	68	18,1	
I + стирол 13% 87%	PCI _s	То же	Растворим в диоксанс, клорофор- ме, диметилформамиде, ограни-	04	96'0	-
24% 76%	PCI3	£	ченно — в сензоле; размягчается при 257—262°, горюч Растворим в хлороформе, ограниченно — в диметилформамиде и бензоле; после переосаждения	37	8,	[522]
29% 71%	C,H,OPCl2		растворимость падает; раэмягча- ется (с разложением) при 240°, горюч Ограниченно растворим в бензоле; плавится при 235—240°; эагора- ется с трудом	10	0,39	
+	PCIs	*	Растворим в диоксане, нерастворим в бензоле, горюч	4	0,28	
I + метилакрилат 19% 81%	PCI,	e 2	Нерастворим в диоксане, хлоро- форме, бензоле; размягчается при 310°; разлагается, но не горит в пламени	69	2,67	

Таблица 103 (продолжение)

(all objections)		Литера. тура			[522]				[173]
	Примечание	Содержа- ние Р в продукте, %	4,09	7,33	2,24				
}	Прим	Глубина реанции, %	62	10	100				
** *** *** *** *** *** *** *** *** ***		Харантер продунта реанции	Частично растворим в диоксане, не- растворим в бензоле; не размяг- чается при 310°; огнестоек	Растворим в диметилформамиде, частично растворим в клороформе и бензоле; размятчается с разложением при 210°; горит толь- ко в открытом пламени	Растворим в бензоле, клороформе, диоксане (после переосаждения растворимость падает); размятчается с обугиванием при 225—235°, горюч	Растворим в диоксане, хлороформе; растворим в бензоле на 28%, размятчается при 234—237°; менее горюч, чем исходный сополимер	Реакция практически не идет	То же	Полимер, содержащий фосфорно- кислье группы, нерастворим в органических растворителях
a - amenda de salamente esta de la companya de la		Условия реакции	Раствор полимера в диоксане взбалтывали 10—24 часа с избытком PCI ₈ , 24—48 час.—с ледяной уксусной кислотой, затем—с избытком воды. Выпавший продукт очищали пересолждением	То же	*		*	♠	Смесь кипитили в присутствии AICls; осадок отфильтровали, промыли дихлорэтаном и разложили водой
		Фосфо рсодержащий компонент	PCls	PC1 ₈	PCI ₃	PCIs	PCI ₃	PCI ₃	PCIs
and the second s		Органическое высокомолекуляр- ное вещество	Сополимер: I + метилметакрилат 32% . 68%	Метакроленн + стирол 29% 71%	Коричный альдегид + стирол 12% 88%	Метилизопропенилкетон + + стирол 28% 72%	Бензальацетон — стирол 11% 89%	Бензальацегофенон + стирол 29% 71%	Поливинилилорид

Таблица 103 (окончание)

				Примечание	аие	
Органическое высокомолекуляр- кое вещество	Фосфорсоцержащий компонент	Условия реакции	Характер продукта реакции	Глубина реакции, Содержа-	Содержа- продунте, %	Литера тура
Сополимер стирол — дивинил- бензол, содержащий хлорме- тильные группы	P(0C ₂ H ₆) ₃	Сополимер обрабатывали гри- эталфосфитом при 150°; полу- ченный продукт гидролизовали	Нерастворимый сополимер, содержащий функциональные группы PO(OH) ₂			[518]
Сополимер стирол — дивинил- бензол	PC1 ₃	Смесь кипятили в присутствии AlCla; продукт реакции гид-ролизовали и окисляли	То же		15	[525, 526]
Сополимер стирол — дивинил- бензол, содержащий хлор- метильные группы	PCl ₃	То же	ф		† Tan:	[528]
Сополимер винилнафталин— дивинилбензол	PCl _s	*	*		 	[527]
Сополимер стирол + изобутилен 15% 85%	P_2S_5	150—180°, 30 мин.	Сополимер, содержащий фосфор			[533]
Каучук (светлый креп)	Различные арилдихлорфос- фины	Смесь перемешивали и на- гревали, затем удаляли рас- творитель и обрабатывали во- дой	Каучукоподобный продукт, устой- чивый к растворителям и маслам			[532]
	_	_				

Полимеры, в которых фосфор соединен с макромолекулой мостиками из нескольких атомов углерода, углерода и кислорода или углерода и азота

A STATE OF THE PROPERTY OF THE				
Органическое высокомолекулярное вещество	Фосфорсодержащий компонеят	Условия реакции	Харантер продукта реанции	Jiare- parypa
Ненасыщенные поляэфиры, получа- емые взаимодействием малеиново- го ангидрида, флалевого ангид- вита и политликолей	$\mathrm{CH_2}{=}\mathrm{CHPO}(\mathrm{OCH_2CH_2Cl})_2$	Нагревание смеси ком- понентов и стирола в присутствии переки-	Огиестойкие полиафиры с простран- ственным строением	[539]
Поливинилацетат (80%)	$PO(OCH_2CH = CH_2)_3$ (20%)	2% Вг ₂ О ₂ , 120°, 15 мин., 280 атм	Негорючий, нерастворимый в орга- нических растворителих с хоро-	[538]
Невасыцевные полиэфиры	$CICH_2PO(OCH_2CH=CH_2)_2$	В2202, нагревание	шими механическими своиствами Твердые прозрачные огнестойкие,	[475]
Алкидная смола, Состав: этиленгли- коль, пропиленгликоль, малеино- вый ангидрид, дихлорфталевый или тетрахлорфталевый ангидрид, диалкилфталат, гидрохинон, на- полнители	C ₆ H ₅ PO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂	Pacrbop Bz ₂ O ₂ B C ₆ H ₅ — —PO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂	нерастворимые То же	[454]
Непредельная алкидная смола из диэтиленгликольмалеината	С ₆ Н ₆ РО(ОСН ₂ СН=СН ₂)2 (форпо- лимер)	Азот, перекись ацетила или бензоила, 85— —100°	Прозрачные смолы, огнестойкость которых быстро повышается с увеличением количества фосфорсо-	
триэтиленгликольмалеината	C ₆ H ₅ PO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂ (φopuo-	То же	держащего компонента То же	
диэтиленгликольфумаратсебаци- ната	C ₆ H ₅ PO(OCH ₂ CH=CH ₂) ₂ (форполижер)	A	* *	3
Непредельные алкидные смолы То же	$4 \cdot \text{CIC}_6 \text{H}_4^{\text{PO}} (\text{OCH}_2 \text{CH} = \text{CH}_2)_2$ $\text{CH}_3 \text{C}_6 \text{H}_4 \text{PO} (\text{OCH}_2 \text{CH} = \text{CH}_2)_2$	Перекиси, нагревание То же	Огнестойние продукты »	[[453]
Непредельвая алкидная смола из диэтиленгликольмалеината	C ₆ H ₅ PO[OCH ₂ C(CH ₅)=CH ₂] ₂	Азот, перекись ацетила или бензоила, 85— —100°	Прозрачные смолы, огнестойкость которых быстро повышается с увеличением количества фосфорсодержащего компонента	

ли ратура	йкость) г с уве- рсодер- {453]		держа• [173] руппы	N — 5,7;	 N—4,0; [[277]	
Характер продукта реанции	Прозрачные смолы, огнестойкость которых быстро повышается с увелячением количества фосфорсодержащего компонента То же » » » » » »	& & & & * &	Нерастворимый полимер, содержа- щий фосфорнокислотные группы	Полимер, содержащий % N % P—9,0	Полимер, содержащий % № 8,4	
Условия реанции	Азот, перекись ацетила или бензоила, 85—100° То же " " " " " " " " " " " " " " " " " "	* * *	Смесь обрабатывали воц- ной щелочью, промы- вали и высушивали в вакууме	Смесь нагревали при 100° 17 час., экстра- гировали этиловым спиртом и высушива-	Аналогично	Аналогично
Фосфорсодержащий компонент	C ₆ H ₅ PO[OCH ₂ C(CH ₃)=CH ₂] ₂ C ₆ H ₅ PO[OCH ₂ C(CH ₃)=CH ₂] ₃ 4-ClC ₆ H ₄ PO[OCH ₂ C(CH ₃)=CH ₂] ₃ -4-ClC ₆ H ₄ PO[OCH ₂ C(CH ₃)=CH ₂] ₃ 4-ClC ₆ H ₄ PO[OCH ₂ C(CH ₃)=CH ₂] ₂	CH ₃ C ₆ H ₄ PO[OCH ₂ C(CH ₃)=CH ₂] ₂ CH ₃ C ₆ H ₄ PO[OCH ₂ C(CH ₃)=CH ₂] ₂ CH ₃ C ₆ H ₄ PO[OCH ₂ C(CH ₃)=CH ₂] ₃	$\begin{bmatrix} (C_2H_5O)_2P - \\ 0 \end{bmatrix}_2$	HPO(OC ₂ H ₅) ₂	HPO(OC ₂ H ₅) ₂	HPO(OC ₂ H ₅) ₂ HPO(OC ₂ H ₅) ₂
Органическое высокомоленулярное вещество	Непредельная алкидная смола из: триэтиленгликольмалеината диэтиленгликольфумарата диэтиленгликольмалеината диэтиленгликольфумаратсебаци- ната	диэтиленгликольмаленната триэтиленгликольмаленната диэтиленгликольфумаратсебаци- ната	Фенолформальдегидная смола	$[-CH_2-CHC_6H_4CH_2N=CHCH_8]_n$	Продукт реакции смолы (из ацето- фенона и формальдегида) с этил- амином	Продукт реакции смолы (из ацетофенона и формальдегида) с этил- амином Продукт реакции аминополистиро- ла и пиридин-2-альдегида

ГЛАВА V

ГЕТЕРОЦЕПНЫЕ ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИЕ ФОСФОР В ГЛАВНОЙ ЦЕПИ

Выше были рассмотрены методы синтеза, ведущие к образованию карбоцепных и гетероцепных высокомолекулярных соединений такого типа

(волнистая линия изображает макромолекулярную цепь).

Принципиально другое строение имеют гетероцепные высокомолекулярные соединения с фосфором в главной цепи:

(волнистая линия изображает звенья макромолекулярной цепи).

высокомолекулярные (соединения, содержащие (в главной цепи фосфор и углерод

Высокомолекулярные соединения такого рода мало исследованы. Мак Кормак [544, 545] запатентовал процесс сополимеризации алкилили арилдигалоидфосфинов с олефинами, диенами, непредельными сложными эфирами и т. д. Реакции идут в присутствии свободнорадикальных инициаторов. При обработке получающихся продуктов метиловым спиртом выделяется хлористый метил и образуются полимеры, содержащие фосфиноксидные группы. Автор не приводит механизма этих процессов, но можно предположить, что они протекают по следующей схеме:

$$n\mathrm{CH} = \mathrm{CH_2} + n\mathrm{PCl_2} \rightarrow \begin{bmatrix} -\mathrm{CH} - \mathrm{CH_2} - \mathrm{P} - \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ \end{bmatrix}_n \xrightarrow{2n\mathrm{CH_3OH}}$$

$$\rightarrow 2n\mathrm{CH_3Cl} + n\mathrm{H_2O} + \begin{bmatrix} -\mathrm{CH} - \mathrm{CH_2} - \mathrm{P} - \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ | & | \\ |$$

Отметим, что при применении сопряженных диенов в присутствии ингибиторов полимеризации эту реакцию в большей или меньшей степени удавалось направлять в сторону образования мономерных окисей непредельных циклических фосфинов [283, 284] (см. стр. 87), хотя известные количества полимерных продуктов получались всегда. Это объясняется с одной стороны наличием ингибиторов, затрудняющих течение полимеризационных процессов, а с другой — большей прочностью пятичленных циклов (образующихся в случае диенов) по сравнению с трехчленными, могущими возникать при наличии олефинов.

Гетероцепные полимеры, имеющие в главной цепи углерод и фосфор, были также получены при взаимодействии пентаметилендимагнийдибромида с дибутилфосфористой кислотой и с дихлорангидридом диэтилами-

дофосфорной кислоты [546], например

$$n \operatorname{BrMg} (\operatorname{CH}_2)_{\mathbf{5}} \operatorname{MgBr} + n \operatorname{HPO} (\operatorname{OC}_4 \operatorname{H}_9)_2 \rightarrow \begin{bmatrix} & \operatorname{H} & & \\ & | & \\ - & \operatorname{P} (\operatorname{CH}_2)_{\mathbf{5}} - & \\ & | & \\ - & \operatorname{O} \end{bmatrix}_n$$

и при поликонденсации солей фосфония с альдегидами [547].

Колесников, Коршак и Жубанов [367, 368, 548] показали возможность поликонденсации арилдихлорфосфинов с 1,2-дифенилэтаном в присутствии хлористого алюминия:

$$n\operatorname{Cl} - \operatorname{P} - \operatorname{Cl} + n$$

$$\rightarrow \operatorname{H} \left[- \operatorname{CH}_{2} -$$

Наряду с такой поликонденсацией, наблюдалось также и переарилирование 1,2-дифенилэтана.

Свойства высокомолекулярных соединений, содержащих в главной цепи фосфор и углерод, приведены в табл. 105.

ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИЕ В ГЛАВНОЙ ЦЕПИ ФОСФОР, КИСЛОРОД И УГЛЕРОД (ФОСФОРСОДЕРЖАЩИЕ ПОЛИЭФИРЫ)

Одним из общих методов получения фосфорсодержащих полиэфиров является реакция поликонденсации эквимолекулярных количеств дигалоидангидридов кислот фосфора с гликолями или двухатомными фенолами, имеющими гидроксилы в мета- или пара-положении. Реакция проводится при повышенной температуре, при хорошем перемешивании реакционной смеси, часто в присутствии катализаторов — галогенидов тяжелых металлов. По мере течения поликонденсации реакционная масса густеет, что затрудняет выделение хлористого водорода и доведение процесса до конца. Поэтому в ходе реакции систему обычно продувают инертным газом; когда же реакция приближается к концу, температуру смеси поднимают (иногда до 250—300°), чтобы она не была слишком густой,

Таблица 105

т. 1		фосфороруанических соединении с пентаметилендимагниидиоромидом	тыенцимагниидиоромидом		
Гефтеј	;			Примеча- ние	Литера
D.	Компоненты	Условия реакции	Характер сополимера	Сопержа- ние Р. %	
	С ₂ Н ₅ РСІ ₂ + 2-бромбутадиен-1,3	Нагревание в циклогенсане (при 40—60°) смеси компонентов и а, а-азо-бис-(а-ме-	Желтый, твердый	12,3	[545]
		обрабатывали водой или метиловым спиртом, экстрагировали подходящим растворителем и высущивали			
	С2Н6РСІ2 + изопрен	Тоже	Коричневый, стеклоподобный	18,0	[545]
	$C_6H_5PC1_2 + $ акрилонитрил 77% 23%	« «	Кремового цвета, твердый	2,5	[544]
	С ₆ H ₅ PCI ₂ + аллилметиловый эфир	3	e e	M K	15.2.2.1
	%11 %0 D D D D D D D D D D D D D D D D D D	a :	Красноватая жидкость	1,01	[544]
	Coll. PCI. — forestand		Worming machining	,	[545]
	Collins - 2, range Collins - 1.3		Красноватый, тверлый	13,3	[545]
	С ₆ H ₅ PСl ₂ + 2,3-дихлорбутадиен-1,3	* · *	Кремового цвета, твердый	1,7	[545]
	С ₆ H ₅ PCI ₂ + изопрен (эквимолеку-	~ *	ный сопол	15,5	[544]
	лирные количества)		и продукт присоединения с т. кин. 160—165° (2 мм)		
	То же	То же, но после гидролиза и перед эк- стракцией продукт обрабатывали раст- вором NaCl	Полимер и продукт присоединения		[545]
		Взаимодействие компонентов без инициатора, с последующим гидродизом, эк-	То же	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	[545]
		стракцией продукта и высушиванием		·	77.77
	~ ×	нем перекиси бензовля и ультрафио-	MOMMED	14,9-	[040]
	С ₆ Н ₅ РСІ ₂ + циклопентадиен	детового облучения. Обработка прежили Взаимодействие компонентов в присутст-	Твердый	11.8	[545]
200		вии а, а-азо-бис- (а-метилизокапронит- рила). Обработка прежняя		`	
			-		

_	
окончание)	•
罗	
2	
ᇤ	
0	
×	
9	
_	
105	
$\overline{}$	
_	
ದ	
Па	
_	
Ħ	
F	-
Ξ.	i
u	
a O	
_	
_	
	ì
	į
	ĺ

		Таблица 105 (окончание)	105 (oro	вчание)
Компоненты	Условия реанция	Характер сополимера	Првмеча- ние Содержа- ние Р. %	Литера- гура
CeHsPCl2 + crapon	Взаимодействие компонентов в присутствии а, а-азо-бис-(а-метализокапронитрила). Обработка прежняя	Твердый	7,3	[544]
С ₆ Н ₅ РСl ₂ + акрилонитрил + изопрен 4-ВгС ₆ Н ₄ РСl ₂ + изопрен С ₆ Н ₅ РСl ₂ + 1,2-дифенилэтан	То же * » Нагревание (150—225°. 1—5 час.); смеси компонентов в присутствии AICl ₃	Коричневый, стеклоподобный Белый, твердый Светло-желтые полимеры, дающие пленки. Горят только в пламени; при удалении пламени гаснут: т. пражитче.	15,0 11,0	[545] [545] [367, 368]
$4 ext{-CIC}_6 ext{H}_4 ext{PCI}_3+1,2 ext{-дифенилэтан}$	То же	ния—до 35°. Звено полимера: [———————————————————————————————————		[367,368, 548]
(C ₂ H ₅) ₂ NPOCl ₂ + пентаметилендимаг- ңийдибромид	(C ₂ H ₅) ₂ NPOCl ₂ + пентаметилендимаг. Реакция в кипящем серном эфире с послений дибромид ний дибромид мономерного продукта полимерную пентаметиленфосфиновую кислоту обрабатывали РСl ₅ , затем бутилатом натрия	Темное, вязкое, неперегоняющееся вещество. Разлагается при сильном нагревании в вакууме. Предположительное строение:		[546]
НРО(ОС4Нs)з + пентаметилендимаг- нийдибромид	Реакция в кипящем серном эфире с после- пующим гидролизом. Продукт окисляли бромной водой	С—РО(СН ₂) ₅ — Ј _п Воскообразное, полутвердое вещество, частично растворимое в щелочи. Предположительное строение:		[546]
		$\begin{bmatrix} -\dot{\mathbf{p}}(\mathrm{CH}_2)_5 - \\ \ddot{\parallel} \\ \dot{0} \end{bmatrix}_n$		

и остатки хлористого водорода удаляют в вакууме. Схема этой реакции такова:

$$n\text{Cl} - \Pr_{\mathbf{R}}^{\mathbf{O}} - \text{Cl} + n\text{HO} - \mathbf{R'} - \text{OH} \rightarrow \begin{bmatrix} \mathbf{O} \\ -\mathbf{P} - \mathbf{O} - \mathbf{R'} - \mathbf{O} - \end{bmatrix}_{n} + 2n\text{HCl},$$

где R — алкилы, арилы, алкокси-, ароксигруппы, диалкил- или диариламидные группы, а R'— алкилены или арилены.

Характер гидроксилсодержащего компонента существенно влияет на ход реакции и свойства получающихся веществ. А. Е. Арбузов с сотрудниками [383, 394, 395], а затем и другие исследователи [396, 398—401, 409] показали, что взаимодействие гликолей с ди- или тригалоидангидридами кислот трех- и частично пятивалентного фосфора в значительной степени направляется в сторону образования индивидуальных продуктов — циклических эфиров или галоидангидридов кислот фосфора. Например:

$$RPOCl_2 + HOR'OH \rightarrow RP < 0 > R'$$

или

$$PCl_3 + HOCH_2CH_2OH \rightarrow \begin{vmatrix} CH_2O \\ CH_2O \end{vmatrix}$$
 $PCl.$

Наряду с этими веществами, всегда образуются различные количества более или менее высокомолекулярных соединений, имеющих, по всей видимости, полиэфирное строение и представляющих собой густые жидкости [396, 401, 405].

Если описанная реакция ведется при повышенной температуре и применяются не вполне очищенные или даже не свежеперегнанные исходные вещества, то преобладает образование полиэфирных продуктов [396]. Коршак и сотрудники [401] нашли, что при нагревании индивидуальных пиклических соединений, упомянутых выше, их циклы размыкаются, превращаясь в сравнительно низкомолекулярные полиэфирные цепи: при этом между циклическими и линейными веществами устанавливается определенное равновесие.

Следует отметить, что некоторые из индивидуальных соединений циклического строения настолько неустойчивы, что самопроизвольно при комнатной температуре постепенно превращаются в гелеобразные вещества [383, 394, 395], иногда это сопровождается выпадением белого фосфора.

При поликонденсации дигалоидангидридов кислот фосфора с ароматическими диоксисоединениями индивидуальных продуктов реакции выделить не удается. Реакционные смеси постепенно густеют и наконец превращаются в твердые смолы линейного строения, окрашенные в разные цвета, от светло-желтого до черного, с различными температурами размягчения [302, 549—559]. Следует подчеркнуть, что для получения полиэфиров с достаточно высокими молекулярными весами необходимо строго соблюдать эквимолекулярные соотношения обоих компонентов.

Полиэфиры фосфиновых кислот получали конденсацией хлорангидридов соответствующих кислот и гидрохинона в присутствии металлического олова (1%). Реакцию проводили в пробирке с отводом, снабженной барботером для пропускания азота. Исходные компоненты брали в эквимолекулярном соотношении. Условия конденсации были следующие: нагревание в токе азота: 4 часа при 140°; 7 час. при 170°; 1 час при 180°; 1 час при 190°; 3 часа при 200°. Катализатор—металлическое олово — добавляли в реакционную смесь при 170°.

Иногда для синтеза полиэфиров применялось взаимодействие гликолей или двухатомных фенолов с тригалогенидами кислот фосфора [560—562], а также со смесями ди- или тригалогенидов этих кислот [563, 564]. Более частными методами получения фосфорсодержащих полиэфиров является взаимодействие гликолей с диалкилфосфористыми кислотами [565], пятиокисью фосфора [566], триалкил-[567] или триарилфосфитами [142] (в последнем случае, наряду с полиэфирами, образуются мономерные циклические эфиры, см. стр. 115):

Для получения фосфорсодержащих эфиров применялась полипереэтерификация диэфиров фосфиновых кислот двухатомными фенолами [568]:

$$n$$
RPO (OAr)₂ + n HOAr'OH $\rightarrow \begin{bmatrix} 0 \\ -P - O - Ar' - O - \\ R \end{bmatrix}_n + 2n$ ArOH

или неполными глицеридами [569], а также термическая поликонденсация β -хлорэтиловых эфиров кислот фосфора, сопровождающаяся выделением дихлорэтана [570—572]:

$$2n\text{RPO}\left(\text{OCH}_2\text{CH}_2\text{Cl}\right)_2 \rightarrow (2n-1)\text{ClCH}_2\text{CH}_2\text{Cl} +$$

$$+ \operatorname{ClCH}_2\operatorname{CH}_2 \left[\begin{array}{c} \operatorname{O} \\ -\operatorname{O} - \operatorname{P} - \operatorname{OCH}_2\operatorname{CH}_2 - \\ \operatorname{R} \end{array} \right]_{2n}^{\operatorname{Cl}}.$$

Недавно было изучено взаимодействие дихлорангидридов замещенных фосфорных кислот с хинонами, в результате чего образуются фосфори хлорсодержащие полиэфиры, видимо, по следующей схеме [573]:

Описано образование фосфорсодержащих полиэфиров как побочных продуктов при термической изомеризации три-в, в', в"-хлорэтилфосфита [574] или при арбузовской перегруппировке этого эфира действием галоидсодержащих соединений [575].

Интересно отметить, что широко распространенный метод синтеза карбоновых полиэфиров, заключающийся во взаимодействии дикарбоновых кислот с гликолями, не может быть перенесен на фосфорорганические соединения. Присутствие атома фосфора в молекуле настолько понижает активность гидроксилов, соединенных с ним, что удается этерифицировать только один из этих гидроксилов. Естественно, что получить при этом полиэфирные цепи невозможно.

В настоящее время наиболее изучены полиэфиры следующей общей

форильные смолы [549—551].

Они являются прозрачными, слегка окрашенными или почти бесцветными, стеклообразными, иногда хрупкими веществами с молекулярными весами порядка 15 тыс. Выше температур плавления — это густые спропы. По данным рентгеноструктурного исследования, в вытянутых волокнах форильных смол не наблюдается ориентации кристаллов. Эти смолы растворимы в ряде галоидсодержащих алифатических углеводородах, ароматических углеводородах, в их смесях со спиртами, нерастворимы в воде, спиртах, алифатических углеводородах и (кроме «форила 3») эфирах. Универсальный растворитель имеет следующий состав (в объемных процентах): этиловый спирт, денатурированный метиловым спиртом—8; толуол — 65; ксилол — 23; бутиловый спирт — 4.

Форильные смолы стойки к водным растворам неорганических солей, разбавленных щелочей и кислот при комнатных температурах. Они обладают хорошей адгезчей ко многим металлам, стеклу, дереву, тканям, асбесту и ряду полимеров. Недостаточная адгезия наблюдается к полиэтилену и политетрафторэтилену.

Ниже приводятся некоторые свойства форильных смол (табл. 106-

108).

Некоторые физико-механические свойства форильных смол [550]

!				F	ая)	Т. раз ния,		Твердость
Смола	Боковая цепь•	n_D^{20}	d^{20}	Кислотность	Приведенная вязкость (л)	по методу кольца и шара.	по Вика	(по мето- ду с ал- мазной призмой)
Форил 1	4-Фенилфенол	1,621	1,35	10	0,21	120	58	16,5**
Форил 2	2-Фенилфенол	1,619	1,34	10	0,30	115	51,5	19,3**
Форил 3	4-Октилфенол	1,550	1,34	9	0,28	100	43,5	10,3
Форил 23	Фенол + 4-фенилфе- нол	1,607			·		ĺ	·
Форил 70	Фенол	1,580	1,36		0,21	60	32	
Форил 100	2,4-Дихлорфенол	1,602						
Форил 100В	2,4-Дибромфенол	1,625						

^{*} При получении форильных смол в начестве двухатомного фенола во всех случаях применялся гидрохинон.

Таблица 107 Сопротивление разрыву (в *кГ/см*²) швов между форильными смолами и другими материалами [550]

Смола		Сталь	Медь	Латунь	Дюралю- миний	Стекло
Форил :	1	105	91	87,5	70	45,5
Форил 2	2	108,5	112	77	66,5	105
Форил 3	3	28	52,5	17,5	49	
Форил 2	23	<u> </u>			_	108,5
Форил 7	70	119	133	126	129,5	98
Форил 8	80	182	136,5	224	15,4	168

Таблица 108 Стойкость форильных смол 1 и 2 к некоторым химическим реагентам* [550]

Реагенты, не вызывающие побеления поверхности образцов за 2 года	Реагенты, вызывающие быстрое (менее месяца) изменение образцов	Реагенты, не вызываю- щие побеления поверх- ности образцов за 2 года	Реагенты вызывающие быстрое (менее месяца) изменение образцов
H ₂ O	H ₂ SO ₄ (97%)	CH ₃ COOH (10%)	NaOH (35%) HF (50%) ClCH ₂ COOH (10%) хлорная вода; вода, насыщенная SO ₂ гипохлорит натрия
H ₂ SO ₄ (10—50%)	HNO ₃ (70%)	HCOOH (10%)	
HCl (3—32%)	CH ₃ COOH (98%)	NaCl, Na ₂ CO ₃ ,	
HNO ₃ (10%)	HCOOH (98%)	NaHCO ₃ (насыщенные растворы)	

^{*} Паропроницаемость формльных смол при 25° и 75%-ной относительной влажности 2,2—2,3 г/м³ в сутки (у поливинилхлорида—5,5).

^{**} Близко к твердости непластифицированного полиметилметакрилата и полистирола.

Форил 3 образует с некоторыми растворителями тиксотропные гели, содержащие 60—65% смолы.

tg δ для форила 1 и форила 2 при частотах 1 меги аналогичен величинам у силиконов на стекле, у талька и эбонита.

Очень интересными, но пока мало изученными, аналогами форильных смол являются полиэфиры, боковые цепи которых связаны непосредственно с фосфором. Звено цепи таких полиэфиров

Интерес к этим соединениям и их перспективность объясняются тем, что боковые цепочки в них соединены с макромолекулярными цепями прочнее, чем в смолах форил, так как связь С—Р прочнее, нежели С—О—Р. Такие полиэфиры могут быть синтезированы так же, как форильные смолы, но на основе дигалоидангидридов алкил- и арилфосфиновых кислот [302, 555—559], а также некоторыми другими способами, перечисленными выше [568, 570].

Фосфорсодержащие полиэфиры, обладающие рядом ценных свойств (негорючесть, адгезия к стеклу, металлам и т. д.), имеют и существенные отрицательные стороны: сравнительно низкие температуры размягчения в большинстве случаев (до 120°) и неспособность к отверждению; лишь в одном патенте имеется неясное указание, что фосфорсодержащие полиэфиры можно вулканизовать, обрабатывая их параформом [553]. Недавно был предложен метод, позволяющий в значительной степени преодолевать эти недостатки. Сущность этого метода заключается в приготовлении полиэфиров, содержащих в боковых цепях галоидалкильные группы, из которых затем отщепляются элементы галоидводорода. Образовавшиеся непредельные боковые цепочки при действии температуры и инициаторов полимеризации «сшивают» линейные цепи полиэфиров, отверждая их [576]:

Своеобразные фосфорные полнэфиры были получены при нагревании смесей хлорированных трикрезилфосфатов, содержащих подвижные атомы хлора в боковых цепях, с ароматическими углеводородами или

триарилфосфатами, имеющими подвижные атомы водорода, в присутствии хлорида железа [577]. Протекающие при этом реакции можно схематически представить следующим образом:

$$n\text{ClCH}_2$$
 — O — P — O — $C\text{H}_2\text{Cl}$ + $O\text{Ar}$ — $O\text{Ar}$

$$\rightarrow \left[-\operatorname{CH}_2 - \left(-\operatorname{CH}_2 - \operatorname{CH}_2 - \operatorname{Ar'} - \operatorname{CH}_2 - \operatorname{$$

где Ar'— арилены. В получающихся продуктах звено P—O—C не возникает в результате поликонденсации, как во всех ранее описанных случаях, а присутствует в одном (или в обоих) из исходных веществ.

Известны фосфорсодержащие полиэфиры другого типа, являющиеся в сущности обычными полиэфирами, но содержащими фосфор в главной цепи. Такие вещества были получены взаимодействием окисей третичных фосфинов, содержащих в молекуле не меньше двух сложноэфирных групп, с гликолями [578] в присутствии бората цинка—одного и в смеси с пента-эритритом [579]— или гидроокиси лития [367]. В основе синтеза таких полиэфиров лежит реакция полипереэтерификации:

$$n \operatorname{RPO} \left(- \left(- \right) - \operatorname{COOCH}_{3} \right)_{2} + n \operatorname{HO} - \operatorname{R'} - \operatorname{OH} \rightarrow$$

$$\rightarrow \left[- \operatorname{OOC} - \left(- \right) - \left(- \right) - \operatorname{COOR'} - \right]_{n} + 2n \operatorname{CH}_{3} \operatorname{OH}.$$

Другой вариант получения аналогичных карбоновых полиэфиров был осуществлен взаимодействием бис-оксиметилфосфиновой кислоты с дикарбоновыми кислотами или их ангидридами [580].

Кроме полиэфиров, синтезированных указанными путями, описано получение фосфорсодержащей смолы полимеризацией *п*-анизилтионфосфинсульфида. По мнению авторов этого сообщения, такая смола может иметь полиэфирное строение (один из двух возможных вариантов) [581]. Видимо, подобным строением макромолекулы обладают также продукты поликонденсации альдегидов с кислыми эфирами фосфорной кислоты [582].

Свойства фосфорсодержащих полиэфиров приведены в табл. 109-115.

	,. ;-				Таблица 109	
N TO THE PROPERTY		21.11.12	THE CHILD TO WITH CHILD STATE OF THE CHILD	A. C. A.	,	

эфиры, полученные взаимодействи	Полиэфиры, полученные взаимодействием хлорокиси фосфора или тиотреххлористого фосфора с двухатомными спиртами или фенолами	Таблица фора с двухатомными спиртами или фенол	ı 109 пами
Компоненты	Условия реанции	Характер полимера	Лите- ратура
РОСІ _з + полигликоль (мол. в. 700) 18%	Смесь кипятили в бензоле в течение 80 мин. с	Воскообразный продукт	[561]
74,5%	Cl ₈ (0,2%). Cmeck	Опалесцирующая пенящаяся жидкость	[561]
коль (мол + к	ним мол. в. 186, затем обрабатывали водой Смесь кипятили в трихлорэтилене с дальнейшей обработкой царом	Воскообразный продукт	[561]
26% 52% 22% РОСІ _з + гидрохинон	Смесь нагревали в атмосфере инертного газа. Продукт экстрагировали кинящим хлорбензо-	Эластичный полиэфир, растворимый в органических растворителях	[562]
РОС1 ₈ + 4,4'-диоксидифенилиропан-2,2	Кипятили смесь в ксилоле	То же	[561]
гОС19 + 4,4'-диоксидифенилиропан-2,2 + фенол	Смесь киплтили в ксилоле в течение 18,5 час. Растворитель и непрореагировавший фенол удаляли ивром, продукт сушили в вакууме	Светлая смола, напоминающая бальзам, растворима в сложных эфирах	[260]
POCI ₈ + 4,4'-дионсидифенилиропан-2,2 31% 69%	Аналогично	Светло-коричневая, довольно хрупкая смола	[560]
РОСІв + 1,5-диоксинафталин	Смесь нагревали в атмосфере инертного газа. Продукт экстрагировали кипящим хлорбензо- лом и испаряли растворитель	Эластичный полиэфир, растворимый в органических растворителях	[562]
РОСІ _в + 4,4'-дионсидинафтил	То же	То же	[562]
PSCl ₃ + 4,4'-диоксидифенилиропан-2,2 32% 68%	Катализатор PCl ₃ . Смесь кипятили в ксилоле 21/4 часа. Растворитель удаляли наром, продукт сушили в вакууме	Светло-коричневая, довольно хрупкая смола	[260]

Полиэфиры, полученные взаимодействием дихлорангидридов арилфосфорных кислот с двухатомными фенолами

Поливфиры, полученные взаимодействием смесей дихлорангидридов фосфиновых и фосфорных кислот с двухатомными фенолами, помещены в табл. 114

Компоненты (эквимолекулярные соотношения)	Условия реакции	Харантер попиэфира	JIure- parypa
$C_6H_5\mathrm{OPOCl}_3$ + резорцин	290•	Коричневай смола, вероятно, линейного стро-	[553]
СеНьОРОС12 + гидрохинон	Авот, 140°—4 часа, 170°—7 час., 180°—1 час. Каучукоподобный, <i>t</i> ≈50° 190°—1 час, 200°—3 часа, катализатор	Каучукоподобный, <i>t</i> ≈50°	[302]
С ₆ Н ₅ ОРОСІ ₂ + гидрохинон С ₆ Н ₆ ОРОСІ ₂ + гидрохинон	A30r, 120—215°, 20—26 час.	То же, t=60° (по методу кольца и шара) Очень твердый, прочный, самопогашающий-	[554] [554]
С ₆ Н ₅ ОРОСІ ₂ + гидрохинон	168—197° — 14 час., затем вакуумирование	ся, t=80° (по методу кольца и шара) Коричиевая смола, вероятно, линейного стро-	[553]
Се НьОРОС12 + гидрохинон	Полазфар, полученный в предыдущем опы- те. нагревается по 300°	смола делается резиноподобной	[553]
$C_6H_bOPOCl_2+4,4'$ -диоксидифенил $C_6H_bOPOCl_2+4,4'$ -диоксидифенил	165-245 Asor, 170-220°, 20-26 час.	Смола, <i>t</i> ==300° Коричневый, прозрачный, твердый, <i>t</i> =110°	[553] [55 4]
$C_{f 6}H_{f 5}{ m OPOCl}_2+4$,4'-дноксидифенил	Азот, катализатор ВF ₈ —диацетат, 170—220°, 20—26 час.	(по методу кольпа и шара) Коричневый, прозрачный, твердый, <i>t</i> ≈125°	[554]
4-СІС $_{\rm d}$ Н $_{\rm d}$ ОРОСІ $_{\rm 2}$ $+$ резорция	165—195°, 20 час.	Прозрачный, светлый, резиноподобный, t=	[554]
2,4-С12С6Н3ОРОС12 + гидрохинон	Азот, 130-220°, 20-26 час.	=55 (по методу кольпа и пара) Очень твердый, прочный, негорючий, t=105° [554]	[554]
$2,4$ -С 1_2 С $_6$ Н $_8$ ОРОС $1_2~+~4,4'$ -диоксидифенил	Karamasarop onobo, 130—160°—6 wac., 180—195°—8 vac. (70—180° (1 m.)	(по мегоду кольца и шара) Твердый, прочиый, t==160°	[554]
2,4,6-Сl ₃ С ₆ Н ₂ ОРОСl ₂ + гидрохинон 2,4-Вг ₂ С ₆ Н ₃ РОСl ₂ + гидрохинон	·	Твердый, прочный, негорючий, <i>t≈115</i> • Светлый, прозрачный, резиноподобный,	[554] [554]
4-СН ₃ ОС ₆ Н ₄ ОРОСІ ₂ + гидрохинон 4-NО ₂ С ₆ Н ₄ ОРОСІ ₂ + гидрохинон	Азот, катализатор олово, 140 200°, 16 час. То же	t ==105° (по методу кольца и шара) Хрупкий, прозрачный, t≈35—38° Хрупкий, светло-коричневый, t≈36—38°	[302] [302]

Компоненты (эквимоленұлярные соотношения)	Условия реакции	Характер поливфира	Лите- ратура
2-СИ ₃ С ₆ Н ₄ OPOCl ₂ + гидрохинон 2-С ₆ Н ₅ С ₆ Н ₄ OPOCl ₂ + гидрохинон	Авот, 120—215°, 20—26 час. 150°— 3 часа, добавляли 0,1% олова и ча- Беловатый, твердый, t=110° (по методу коль-	Хрупкий, светло-коричневый, <i>t</i> ≈75• Беловатый, твердый, <i>t</i> =110° (по методу коль-	[554] [552]
4-С ₆ Н ₅ С ₆ Н ₄ ОРОСІ ₂ + гидрохинон	гревали при 190° в течение 21 час. 150°—7 час., 180—185°—25 час.	ца и шара) Светлоокрашениый, прозрачный, твердый,	[552]
4-С ₆ Н ₅ С ₆ Н ₄ OPOCl ₂ + 4,4'-дионсидифени- ловый эфир	180°—4 часа, добавляли 0,1% олова и на- гревали при 180—210° 16 час. и при 210°	t=115 Прозрачный, бесцветный, твердый, t≈190•	[552]
	(25 мм) — 2 часа		

II puмечание. t — температура размягчения.

Полиэфиры, полученные взаимодействием смесей дихлорангидридов фосфиновых и амидофосфорных кислот с двухатомными фенолами, помещены в табл. 114 Полиэфиры, полученные взаимодействием дихлорангидридов амидофосфорных кислог с двухатомными фенолами* [563]

Таблица 111

Компоненты (эквимолекулярные соотношения)	Условия реакции	Характер полизфира
(СН ₈) ₂ NPOCl ₂ + гидрохивон	Азот, катализатор MgCl ₂ , 205° — 4 часа, 230° (5 мм) — 2 часа	130°, катализатор MgCl ₂ , 205°—4 часа, Светло-желтый, прочный, резиноподобный, ог- 230° (5 мм) — 2 часа нестойкий. Растворим в диметилформамиде;
(C ₂ H ₅) ₂ NPOCl ₂ + гидрохинон + 4,4'-диоксидифе-	₹;	т. размитчения 100150 Аналогичный
цин	*	*
(C ₆ H ₆) ₂ NPOGl ₂ + гидрохивон:	*	*
4		

Полиэфиры, полученные полимеризацией циклических эфиров фосфиновых кислот или термической поликонценсацией ди-β, β'-хлорэтиловых эфиров фосфиновых кислот

Harepa- rypa		[401]	[404]	[401]	[401]	[401]	
Выход по-		99,1	88	96,4	59,7	52,7	
Характер полиэфира		Густая жидкость, $\eta = 0, 10$	То же	Густая жидкость, $\eta=0.08$ (молеку- лярный вес соответствует тетра- меру)	Густая жидкость, η=0,157	То же, η=0,06 (молекулярыый вес соответствует тетрамеру)	
Условия реанции		Комнатная температура, 16 мес. Полиэфир промывали бензолом и сушили до постоян- ного веса	Катализатор вода (0,5%), 110°—5 час., 130°— 6 час. Обработка полизфира прежняя	Азот, катализатор Na (3 %), 140°, 10 час. Обработка полизфира прежнян	То же	То же, 20 час.	
Компоненты	Q	CH ₃ P (CH ₂) ₂	$CH_3P \left\langle \begin{matrix} O & & \\ & (CH_2)_2 \\ & & 0 \end{matrix} \right $	CH ₈ P (CH ₂) ₂	$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3P} & \operatorname{O(CH_2)_2} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\$	$CH_3P \underbrace{\begin{pmatrix} CH_2 \end{pmatrix}_2}_{0}$	

Таблица 112 (окончание)

Компоненты	Условия реанции	Характер полиэфира	Выход по-	Литера- тура
$\begin{array}{c} \operatorname{CH_3P} & \bigcirc & \\ $	Авот, катализатор Na (3 %), 140°, 10 час. Густая жидкость, η=0,11	Густая жидкость, η=0,11	56	[401]
$\begin{array}{c c} CH_8P & O \\ \hline & (CH_2)_5 \\ \hline & O \\ \hline & O \\ \end{array}$	То же	То же, η=0,12	65	[401]
$ClCH_2P < 0 - (CH_2)_4$	То же (5% Na)	То же, η=0,07	62,8	[401]
$C_6H_5P \underbrace{\begin{pmatrix} O & (CH_2)_2 \\ 0 & 0 \end{pmatrix}}_{O}$	То же	То же, η=0,34	92,1	[401]
CH ₃ PO(OCH ₂ CH ₂ Cl) ₂	230°, 10 час. Полимер отмывали бензолом от примесей	То же, η=0,08	50—55	[571]
CICH2PO(OCH2CH2CI)2	То же	То же, η=0,09	52,8	[571]
C ₆ H ₅ PO(OCH ₂ CH ₂ CI) ₂	250°, 10 час. Обработка та же	То же, η=0,08 (мол. в. 5000)	62,4	[571]

Примечание. [4] — удельная вязкость 1,5%-пого раствора в трикрезоле.

Полиэфиры, полученные взаимодействием диэфиров или дихлорангидридов фосфинистых, фосфиновых или тиофосфиновых кислог с двухатомными фенолами

Компоненты (эквимолекулярные соотношення)	Условия реанции	Харантер поливфира	Jiare- parypa
$C_6H_5PCl_2+$ гидрохинон	Углекислый газ, 100—280°—4 часа, 260° (6—7 мм)—40 час	Светло-желтый, неплавкий, пахнет фосфина-	[5555]
СН ₈ РОСІ ₂ + гидрохинон	Азот, катализатор олово, 140—200°, 16 час.	жи Хрупкий, прозрачный; т. размягчения 63—	[302]
СІСН ₂ РО(ОС ₆ Н ₅₎₂ + гидрохинон	Катализатор MgCl ₂ , 200°— 1—2 часа, 250° (1—2 мм)—4—5 час.	оэ Твердый, прочный, негорючий; т. размягче- ния около 410°	[568]
СІСН2РОСІ2 + гидрохинон	Азот, катализатор MgCl ₂ , 90°—1 час, 90°— 150° (1—2 мм)—2,5 часа, 150—250°—3 часа	То же; растворим в диметилформамиде, ди- хлорэтане	[583]
СІСН2РОСІ2 + гидрохинон	То же, но хлорангидрид добавили двумя равными порциями (вторую— при 120°), а не весь сразу	То же	[583]
<i>цикло</i> -С ₆ Н ₁₁ POCl ₂ + гидрохинон	145°—11 час., добавили 1 % олова и нагревали, 150—160°—3 часа, 180—200°—8 час., 500—220°—15 час.	Слегка окрапенный, прочный; т. размягчения (по методу кольца и шара) 135°; растворяется в ряде галоидсодержащих растворителей и в их смесях с ароматически-	[557]
$\mu u \kappa u o \cdot C_{f 6} H_{11} { m POCl}_{f 2} + 4 , 4'$ -диоксидифенил	190°—10 час., дальше—аналогично (до 280°) предылущему примеру	ми углеводородами То же; т. размягчения ≈200°	[557]
$C_6H_6\mathrm{PO}(\mathrm{OC}_6H_6)_2$ + резорцин	Катализатор MgCl ₂ , 150°—1 час, 150—250°— 2—3 часа, 250° (1—2 мм)—3 часа	Твердый, прочный, негорючий; т. размягче- ния 120° (по метопу копыта и шера)	[568]
С ₆ Н ₆ РОСІ ₂ + резорции (избыток)	70-120° (1-2 mm) - 21 mac, 100-125° - 67 mac, 125-360°	Твердый, хрупкий; т. пл. 85—90°	[555]
С ₆ Н ₆ РОСІ ₂ + гидрохинон	Углекислый газ, 125—220°—20,5 часа, 135— —300° (1—4 мм)—115 час.	Твердый, прочный, рогообразный; т. размяг- чения 130°	[555]
С ₆ Н ₅ РОСІ ₂ + гидрохинон	70—80° (13 мм) — несколько часов, 110— 115°—40 час. 115—300° (1—2 мм)	Красноватый, твердый, хрупкий, стеклопо-	[555]
$C_6H_5POCl_2 + гидрохинон$	Азот, катализатор олово, 140—200°, 16 час.	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	[302]
			·

Таблица 113 (окончание)

Компоненты (эквимолекулярные соотношения)	Условия реакции	Харантер полиофира	лите- ратура
$C_{6}H_{5}POCl_{2}~(0,33~M)+$ гидрохинон $(0,15~M)+$ тетрахлоргидрохинон $(0,15~M)$	$C_6H_5\mathrm{POCl}_2$ (0,33 M) + гидрохинон (0,15 M)	Твердый, блестящий, черный; т. пл. 190—210°	[556]
С ₆ H ₅ POCl ₂ + дихлоргидрохинон	Аналогичные	Твердый, прочный, резипоподобный; т. пл. 180—186°	[556]
$C_6H_6POCl_2$ (0,21 M) + дихлоргидрохинон (0,1 M) + тетрахлоргидрохинон (0,1 M)	*	Твердый; т. размягчения 195°, т. пл. 197— 210°	[556]
С ₆ Н ₆ РОСІ ₂ + тетрахлоргидрохинон	*	Черный, твердый, хрупкий; т. пл. 241°	[556]
CeHbPOCl2 + 1,5-диоксипафталин	Углекислый газ, 80 — 140°, 230° — 2,5 часа, 210—230° (4 мм) — 17 час., 250° (4 мм) — 2 часа	Черный, хрупкий, т. пл. 196—198°	[555]
Се НьРЅСІ2 + гидрохивон (5% избытка)	Катализатор С ₆ Н ₆ РСІ ₂ , 180—205°— 6 ¹ час., ¹ 50—245° (5 мм)—102 часа	Темное прозрачное стекло; т. пл. 165—172°; растворяется в хлорированных углеводо- родах и бензоле	[555]
То же в трихлорбензоле	Кипячение (220°) — 47 час., растворитель уда- ляли и остаток нагревали при 230—280° (2 мм) в течение 40 час.	Черный, твердый, прочный; т. размягчения 125°, т. пл. 250°; растворяется в хлориро- ванных углеводородах	[555]
223			

Полаэфиры, полученные взаимодействием смесей ди- (или три-)хлорангидридов кислот фосфора (фосфиновых, тиофосфиновых, фосфорных, амидофосфорных) с двухатомными фенолами

кислоты
BOŬ)
тиофосфиновс
или ти
й
босфиново
ie d
орангидрид
дихлора
a B
радикал
уведичению
согласно
идет
еречисление
П

Литера- тура		-	[305]		нестой- [583]	•	[564]	[564]	[568]	[] [302]	
Харантер 'полиэфира	Т. размягчения 50—52°	» » 41—43°	* . * 32—34°	» » 29—30° » » 26—27°	Очень твердый, прочный, огнестой-кий		То же	*	То же, т. размягчения 105°	Т. размягче ния 28—30°	» » 36—39°
Условия реакции	Азот, катализатор олово, 140—200°, 16 час.	То же	~ *	* * *	Азот, катализатор MgCl ₂ , 90°—1 час, 150° (1—2 мм)— 2,5 часа, 150—250°—3 часа [Сна- чана взаумонойствована смост уновитиция.	дов (0,025 и 0,025 моля) со всем гидрохино- ном, а при 120° добавляли остаток СІСН ₂ РОСІ ₂]	Аналогичные. Сначала взаимодействовал СІСН ₂ POCl ₂ (0,055 моля) с гидрохиноном, а при 120° добавляли С ₆ H ₅ OPOCl ₂ и остаток СІСН ₂ POCl ₂	Аналогичные. Взаимодействует смесь всех компонентов	Аналогичные	Азот, катализатор олово, 140—200°, 16 час.	То же
Компоненты (соотношения в молях)	$CH_{8}POCl_{2} + C_{6}H_{5}OPOCl_{2} + гидрохинон$			0,2 $0,8$ 1 $0,15$ $0,85$ 1	OCI ₂ + (${ m CICH_2POCl_2 + C_6H_5OPOCl_2 + rидрохинон} \ 0,102 \ 0,5 \ 0,1$	$C_7H_{15}POCl_2 + POCl_3 + $ резорция $0.5 - 0.0025 - 0.5$	$C_7H_{15}POCl_2+C_6H_5POCl_2+4,4'$ -диоксидифенил 0.05 0.05 0.05	$C_6H_5POCl_2 + C_6H_5OPOCl_2 + $ гидрохинон 0,1 1,0	0,2 0,8 1

Т:0 мпо і	Еомпоненты (соотношения в молях)	Условия реакции	Характер полиэфира	Jinrepa- rypa
C, H, POCI ₂ +C	Се H в РОСІ з + Се Н в ОРОСІ з + гидрохинон			
0,25	0,75	Азот, катализатор олово, 140-200°, 16 час.	Т. размягчения 36—38•	
°, °	0,7 1		» » 40—43°	
0,4	0,6	× *	* *************************************	
0,5	0,5	*	» » 50—55°	••••••
9,0	0,4 1	•	. 2860	[302]
0,7	0,3	*	» » 63—65•	
0,75	0,25 1	A A	* * 65—70•	
8,0	0,2	*	» » 69—72•	
6,0	0,1	2	* * 76—77•	
0,95	0,05 1	Азот, катализатор MgCl ₂ , 90—250°, 6,5 часа	Очень твердый, прочный, огнестой-	[264]
$C_6H_6POCl_2+4$	C, H, POCI, +4-CH, OC, H, OPOCI, + ГИДРОХИНОН	Азот, катализатор олово, 140-200°, 16 час.	кии; т. размигчения 103 Т. размягчения 63—65°	[302]
0,5	0,5		4	
$C_{6}H_{5}POCl_2+4$	CeH5POCl2+4-NO2C6H4OPOCl2+гипрохинон			
0,5	0,5	То же	Т. размягчения 67-69•	[302]
C,H,POCI2+(CeHePOCI2+CeH5PSCI2+гидрохинон	Углекислый газ, 125—220°— 20 час., 135—300°	Темный, твердый, прочный	[522]
CeHePOCI2+	90Cl ₂ + гид	Смесь дихлорангидридов (по 0,025 моля) и весь гипрохинон награвали при 90° 1 изс. Затам	Светло-желтый, прочный, резино-	[563]
90°0	0,0	добавляля остатки дахлорангидридов и на-	мягчения 100—130	
	CHS			
C,H,POC12+ CH-	NPOCI2+4,4'-дионсидифе-	225° — 3 vaca, 225—240° (5 мм)	То же	[263]
0,26				-
		-	,	

Пол**изфиры,** полученные взаимодействием окасей третичных фосфинов, содержащих сложноэф**ирные группяровки, с гликолям**

Компоненты (соотношения в молях)	Условия реакции	Характер полиофира	Лите- ратура
СН ₈ РО (————————————————————————————————————	тализатор борат цинка, 97°—15—20 час.) получение гляколе- 59°—1—8 час. Вого производного	Твердый, прочный, не поддерживает го- рения, [ŋ] = 0,46	[579]
	ация тализатор борат цинка и пентаэрит- ит, 259° (0,20,5 мм), 725 час.	То же, $\eta=0,40$	[578]
1 + диметилентинколь 0,07 1,0 I + диметилтерефталат + этилентинколь 0,63 1,1 9.0	Аналогичные Катализатор — борат цинка, 259° (0,2— 0,5 мм), 7—25 час.	То же, $\eta = 0,35$ То же, $\eta = 0,48$	[579] [579]
С ₂ H ₅ PO(————————————————————————————————————	Авалогичные	То же, η = 0,38	[579]
(————————————————————————————————————	•	То же, $\eta = 0,62$	[579]
0,14/ 0,26 2,63 0,65 1,16 4,26	*	То же, $\eta=0,60$	[579]
$C_6H_6PO\left(- \left(-$	Азот, катализатор LiOH, 150—230°— 6 час., 200—250° (1 мм) — 6 час.	Твердый, горит, во гаснет при удаления пламени, $\eta=0,0725,$ т. пл. 137°	[367]
 1 + 1,4-бутандиол 1 + 1,5-пентандиол 1 + 1,6-гександиол 1 + пли-(β-оксиэтил)бензол 1 + диметилгерефталат + этилентликоль 0,14 0,24 3,58 	То же » » катализатор борат цинка, 197°—18 час., 259° — 4 часа, 259° (0,3 мм) — 21 час	То же, $\eta = 0,091$, т. пл. 124• То же, $\eta = 0,102$, т. пл. 125• То же, $\eta = 0,16$, т. пл. 100• Нерастворимый и неплавкий Прочный, светлый, не поддерживает горения, $\eta = 0,35$	[367] [367] [367] [579]

Примечание. [ŋ] -- приведенная вязкость в м-крезоле.

ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИЕ В ГЛАВНОЙ ЦЕПИ ФОСФОР, АЗОТ И ДРУГИЕ ЭЛЕМЕНТЫ

Полиамиды и полиуретаны, содержащие фосфор

Гетероцепные высокомолекулярные соединения, в главной цепи которых чередуются атомы фосфора и азота, а иногда, кроме того, атомы углерода и кислорода, исследованы пока очень мало, за исключением полифосфонитрилхлорида.

Для синтеза веществ такого рода известны следующие пути:

1) Термическая поликонденсация диамидов или замещенных диамидов фосфиновых кислот [57].

Реакцию обычно проводят в атмосфере инертного газа при 200—300°, иногда в вакууме. При этом выделяется аммиак или соответствующий амин и образуются твердые высокомолекулярные соединения, в цепях которых имеются атомы только фосфора и азота:

$$n \text{ R'PO(NHR)}_{2} \xrightarrow{200-300^{\circ}} \begin{bmatrix} O & R \\ \parallel & \downarrow \\ -P - N - \\ \downarrow & R' \end{bmatrix}_{n} + n \text{ RNH}_{2n}$$

где R — водород или алкил, а R' — алкил или арил.

2) Взаимодействие диамидов фосфиновых кислот с мочевиной, тиомочевиной или их производными [56].

Эта реакция проводится в таких же приблизительно условиях, что и предыдущая, причем употребляются либо эквимолекулярные количества компонентов, либо избыток диамида фосфиновой кислоты (но не мочевины). В ходе поликонденсации, очевидно, могут протекать две реакции: взаимодействие диамида фосфиновой кислоты с производным мочевины—

$$n \text{ RPO (NH}_2)_2 + n \text{ CO (NH}_2)_2 \xrightarrow{200-300^{\circ}} \begin{bmatrix} O \\ \parallel -P - \text{NHCONH} - \end{bmatrix} + n \text{ NH}_3,$$

преобладающая при реагировании эквимолекулярных количеств компонентов, и гомополиконденсация диамида фосфиновой кислоты (описанная выше), проявляющаяся в случае применения избытка диамида.

Элементарные звенья цепи высокомолекулярного продукта реакции состоят в этом случае из участков

$$\begin{bmatrix} O & R' & O & R' \\ & || & || & || & | \\ -P - N - P - N - \\ & || & || & || \\ R & R \end{bmatrix} u \begin{bmatrix} O \\ || & \\ -P - NHCONH - \\ & || & \\ R \end{bmatrix}$$

3) Взаимодействие дихлорангидридов фосфиновых кислот с мочевиной [584]:

$$n \operatorname{RPOCl}_2 + n \operatorname{CO} (\operatorname{NH}_2)_2 \to \operatorname{Cl} \begin{bmatrix} 0 \\ -\operatorname{P} - \operatorname{NHCONH} - \\ \operatorname{R} \end{bmatrix} \operatorname{H} + n \operatorname{HCl}.$$

Эта реакция, протекающая с обильным выделением хлористого водорода, в основном проходит при 100—160°, а для ее завершения реакционную смесь нагревают в вакууме до 250—300°. Для полного проведения процесса рекомендуется применять эквимолекулярные соотношения компонентов или брать небольшой избыток мочевины. Избыток же дихлорангидрида фосфиновой кислоты вреден, ибо в этом случае полимер содержит легко гидролизуемый хлор.

4) Взаимодействие дикарбоновых кислот, содержащих фосфиноксид-

ную группу, с диаминами [367, 578, 579, 585].

Сначала получают соль соответствующей кислоты и диамина, взятых в эквимолекулярных соотношениях, затем соль нагревают до 200—250°, иногда в вакууме. При этом происходит поликонденсация, с выделением воды и образованием полиамида:

$$RPO\left(-\begin{array}{c} -COOH \\ -$$

5) Взаимодействие диизоцианатов фосфиновых кислот с двухатомными спиртами и фенолами [372].

Эта реакция протекает обычно очень легко уже при комнатной температуре с выделением значительного количества тепла. Для полного завершения процесса полученную реакционную смесь нагревают до 100—250°. Таким путем получают полиуретаны, содержащие фосфор в главной цепи

$$n \text{ RPO (NCO)}_2 + n \text{ HOR'OH} \rightarrow \begin{bmatrix} O \\ -OOC - NH - P - NHCOOR' - \\ R \end{bmatrix}_n$$

Все рассмотренные высокомолекулярные соединения бесспорно обладают линейным строением. Это видно из того, что они растворяются в различных растворителях, плавятся и могут формоваться.

Размягчаются эти вещества обычно при довольно высоких температурах, в большинстве случаев в интервале 175—300°. Такие полимеры довольно стойки к воде, слабым кислотам и щелочам при невысоких температурах; в более жестких условиях они гидролизуются.

Указана возможность приготовления пространственных полимеров. Если, например, нагревать выше температуры плавления высокомолекулярные соединения, полученные гомополиконденсацией диамидов фосфиновых кислот, имеющих при фосфоре непредельные радикалы, то такие эластомеры постепенно делаются резиноподобными веществами [57]. Очевидно в какой-то степени происходит сшивание линейных цепей за счет двойной связи непредельного радикала. Все описанные соединения не горят или гаснут при удалении их из пламени. Свойства фосфорсодержащих полиамидов и полиуретанов приведены в табл. 116.

Фосфорсодержащие полнамиды и полиуретаны

Компоненты (соотношения в молях)	Условия реанции	Характер продукта	Лите. ратура
CH ₃ PO(NH ₂) ₂ +C ₂ H ₆ PO(NH ₂) ₂	Азот, около 250°, несколько часов	Твердый, прозрачный, $t \approx 220^{\circ}$, растворим в	[57]
C ₂ H ₅ PO(NH ₂) ₂ C ₃ H ₆ PO(NHCH ₃) ₂	Тоже	то же, $t \approx 200^{\circ}$, растворим в ацетонитриле То же, $t \approx 150^{\circ}$, растворим в ацетоне и ацето-	[57] [57]
C4H 9PO(NH2)2 C4H8PO(NH2)2	ж » То же, затем нагревали выше 250°	натриле То же, $t \approx 200^{\circ}$, растворим в диметилацетамиде [57] То же, $t \approx 225^{\circ}$, растворим в этиловом спирте [57]	[57] [57]
C ₆ H ₆ PO(NHCH ₅) ₂	р ралууме То же, обогрев без вакума	То же, t≈175°, растворим в ацетоне и диметилформамите	[57]
$CH_2 = C(CH_3)PO(NH_2)_2$ $CH_2 = C(CH_3)PO(NHGH_3)_2$ $CH_3CH = C(C_2H_5)PO(NHGH_2)_2$ $CH_3CH = C(C_2H_5)PO(NHCH_2)_2$ $C_2H_6CH = C(C_3H_7)PO(NHCH_3)_2$ $C_2H_6CH = C(C_3H_7)PO(NHCH_3)_2$ $C_2H_6CH = C(C_3H_7)PO(NHCH_3)_2$ $C_4H_9PO(NH_2)_2 + C_6H_6PO(NH_2)_2 + TROMOYEBRBA$ $C_4H_9PO(NH_2)_2 + C_6H_6PO(NH_2)_2 + TROMOYEBRBA$ $C_4H_9PO(NH_2)_2 + MOYEBRBA$ $C_6H_6PO(NH_2)_2 + MOYEBRBA$ $C_6H_6PO(NHCH_2)_2 + MOYEBRBA$ $C_6H_6PO(NHCH_2)_3 + MOYEBRBA$ $C_6H_6PO(NHCH_2)_3 + MOYEBRBA$ $C_6H_6PO(NHCH_2)_3 + MOYEBRBA$	To me, oforpeb b baryywe (2 mm) To me, oforpeb bea baryywa To me	То же, $t \approx 200^{\circ}$, растворим в диметилацетамиде То же, $t \approx 150^{\circ}$, растворим в ацетоне Реаиноподобный ** ** Твердый, прозрачный, $t \approx 200^{\circ}$, не поддерживает горения, растворим в диметилацетамиде То же, растворим в диметилацетамиде То же, растворим в диметилформамиде То же, $t \approx 150^{\circ}$, растворим в ацетонитриле Белый порошок, $t \approx 300^{\circ}$, растворим в воде, этиловом спирте, нерастворим в кипящем ди-	[57] [57] [57] [57] [57] [56] [56] [56]
CHCl ₂ POCl ₂ + мочевина 0,12 0,12	100—120°, 300° (40 мм) — 0,5 часа	метилформамиде То же, ограниченно растворим в воде, этило- вом спирте, диметилформамиде	[584]

0				
•	Компоненты (соотношения в молях)	Условия реанции	Характер продукта	parypa
	ССІ _з РОСІ ₂ + мочевина 0,085 0,085	150—160*, 250—275*	То же, растворим в диметилформамиде, слабо растворим в воде и этиловом спирте	[584]
•	Соль СН ₈ РО (————СООН)2 и ди-ү-амино- проиялового эфира	Азот, 245°—1 час, 259°—1 час, 259° (0,7 мм)—2 чася	Светло-желтый, η=0,72	[579]
_	Соль С ₆ Н ₅ РО (———————СООН) в и тетраме-	Азот, от 170—200° до 250—260°	Слабоокрашенный, прозрачный, негорючий, растворим в крезоле, муравьиной и уксусной кислотах; $t_1 = 180^\circ$, $t_2 = 204$, $\eta = 0.18$	[585]
_	Соль С ₆ Н ₅ РО (————————————————————————————————————	То же	To see, $t_1 = 180^{\circ}$, $t_2 = 190^{\circ}$, $\eta = 0.42$	[585]
•	Соль С ₆ Н ₆ РО (—————СООН) в пекамете-	*	То же, $t_1 = 150^{\circ}$, $t_2 = 179^{\circ}$, $\eta = 0,38$	[585]
-	С. H. PO (———————————————————————————————————	*	To see, $t_1 = 168^{\circ}$, $t_2 = 184^{\circ}$, $\eta = 0.08$	[585]
-	С ₆ Н ₆ РО (————————————————————————————————————	*	To see, $t_1=249^{\circ}$, $t_5=340^{\circ}$, $\eta=0,20$	[585]

Компоненты (соотношения в моляк)	Условия реанции	Харантер продунта	Лите- ратура
С ₆ H ₆ PO(————————————————————————————————————	Азот, от 170—200° до 250—260°	Слабоокрашенный, проэрачный, негорючий, растворим в крезоле, муравьяной и уксусной кислогах; $t_1 = 260^\circ$, $t_8 = 340^\circ$, $\eta = 0,24$	[585]
С ₆ H ₆ PO (———————————————————————————————————	Тоже	To me, $t_1 = 239^{\bullet}$, $t_2 = 252^{\bullet}$, $\eta = 0.18$	[585]
С2H5PO(NCO)2 + 1,6-гександиол *	Бурнан реакция при комнатной температуре, затем смесь нагревали при 250° в течение 2 час.	Белый, липний, частично растворим в кипящем этиловом спирте, нерастворим в воде	[372]
С ₈ Н ₈ РО(NGO) ₂ + резорции •	В толуольный раствор резорцина добавляли по каплям диизоцианат, смесь кипятили 1 час, затем удаляли растворитель в вакууме	Т. пл. 75°, растворим в ацегоне, нерастворим в толуоле и хлороформе	[372]
С2H ₆ PO(NCO)3 + гидрохинон *	Бурная реакция при комнатной температуре, затем смесь нагре-вали при 225°	Хрупкий, стеклоподобный, т. пл. 200°, не гороч	[372]
С ₂ Н s Р O(NCO) ₂ + фенилендиамии *	То же, затем смесь нагревали при 90° в течение 1,5 часа	Крошащийся, т. пл. 300°, нерастворим в воде, этиловом спирте, пиридине, б/V соляной кислоте	[372]

 $\mathit{Примечаниe}$. 1. t — температура размагчения; t_1 — температура начала размягчения; t_2 — температура текучести; t_3 — температура разложения. 2. $[\eta]$ — приведенная вязкость.

^{*} Соотношения компонентов вквимолекулярные.

Полифосфонитрилгалогениды и их производные

Фосфонитрилхлорид был впервые выделен, наряду с другими веществами, Либихом и Вёлером [586] при действии аммиака на пятихлористый фосфор. Впоследствии методы синтеза фосфонитрилхлорида, а также строение и свойства этого соединения тщательно изучались многими исследователями [587—597], и было найдено, что вещества с эмпирической формулой PNCl₂ являются смесью низкомолекулярных полимеров (PNCl₂)_n, где *п* изменяется от 3 до 11. Эти вещества, а также соответствующие фториды и бромиды, о которых будет упомянуто ниже, имеют следующие свойства, приведенные в табл. 117 и 118.

Обычными исходными веществами для получения полифосфонитрилклорида являются тример и тетрамер циклического строения. Мономер и димер PNCl₂ до сих пор не выделены, видимо, вследствие их неустойчивости.

Эти вещества получают в настоящее время взаимодействием пятихлористого фосфора и хлористого аммония:

$$PCl_5 + NH_4Cl \rightarrow (PNCl_2)_n + 4HCl$$
.

Такой метод, описанный Стоксом [587], вначале был опасным и довольно дорогим, пока не были разработаны простые и удобные способы получения смеси три- и тетрамера фосфонитрилхлорида в присутствии растворителя (Шенк и Ремер [588]) или без него [Штейнман, Ширмер и Одри [602]).

Получение смеси тримера и тетрамера фосфонитрилхлорида [588]

Пятихлористый фосфор (400 г) растворяют в 1 л тетрахлорэтана, вводят 120—130 г NH₄Cl и нагревают при 135° в течение 20 час. в круглодонной колбе. Колба снабжена обратным холодильником, к которому присоединены трубка с хлористым кальцием и трубка с поглотителем выделяющегося в процессе реакции HCl. Колбу погружают в масляную баню таким образом, чтобы хлористый аммоний находился выше уровня жидкости. Реакция заканчивается через 7 час., но нагревание продолжают до тех пор, пока полностью не удалят HCl. Затем колбу охлаждают, отфильтровывают избыток хлористого аммония и отгоняют растворитель при попиженном давлении; в результате получают 100 г продукта, состоящего из 75% тримера и 25% тетрамера. Для очистки смеси тримера и тетрамера от более высокомолекулярных гомологов ее обрабатывают бензолом. Тример и тетрамер разделяют фракционной перегонкой. Тример летуч, и его можно перегнать с водяным паром, тогда как тетрамер в этих условиях гидролизуется.

Обзор химических свойств низкомолекулярных полифосфонитрилхлоридов (гидролиз, аммонолиз и т. д.) не входит в нашу задачу, тем более, что эти вопросы достаточно обстоятельно освещены в статьях Одри, Штейнмана и Тоя [599], Ремона [603] и Дишона [604]. Ниже будут вкратце изложены некоторые результаты исследований полимеризации фосфонитрилхлорида и свойства получающихся высокомолекулярных продуктов.

При нагревании три- и тетрамера фосфонитрилхлорида (или их смеси) до 250—350° происходит превращение этих низкомолекулярных соединений в каучукоподобные вещества, так называемый неорганический каучук, по своей эластичности приближающиеся к натуральному каучуку.

Низкомолекулярные полифосфонитрилгалогениды

, Фор мула	Т. нип., °С (мм)	Т. пл., °С	d	Литера- тура
(PNF ₂) ₈	51,8			[598]
(PNF ₂) ₃ ·2HF·2H ₂ O	01,0	32,5		[599]
(PNF ₂) ₄	89,7	1	THE STREET	[598]
P ₄ N ₄ F ₆ Cl ₂	106	-12,4		[600]
(PNFCI)	130,5	-25		[599]
(PNCI ₂) ₈	256; 127 (13)	114	1,98	[587]
Смесь (PNCl ₂) ₈ и (PNCl ₂) ₄ (60—70 мол. % тримера)	2, 2 (3.)	88,5—89	,	[601].
(PNCl ₂) ₄	328,5; 188 (13)	123,5	2,18	[587]
(PNCl ₂) ₅	223-224 (13)	40,5-41		[587]
(PNCl ₂) ₆	261-263 (13) *	90-91		[587].
(PNCl ₂) ₇	289-294 (13) *	18		[587]
(PNCl ₂) ₁₁	Масло			[587]
(PNBr ₂) ₈		190		[597]
(PNR ₂) ₄	1. 64	202		[597]

[•] Осмолнется при попытке перегнать при атмосферном давлении.

Таблица 118 ${\rm Pастворимость} \ \, ({\rm PNCl_2})_n \,\, ({\rm rge} \,\, n=3 \,\, {\rm H} \,\, 4) \,\, {\rm в} \, {\rm граммах} \, {\rm Ha} \,\, 100 \, {\rm z} \,\, {\rm pacтворителя} \,\, [601]$

Растворитель	n = 3	n = 4
Эфир	46,37	12,4
Диокеан	29,55	8,23
Бензол	55,0	21,42
Толуол	47,3	17,8
Ксилол	38,85	13,85
Предельные нефтяные углеводороды	27,9	8,39
Четыреххлористый углерод	38,88	16,55
Сероуглерод	52,05	22,00
Хлорокись фосфора	Растворим	
Терпентин	»	
Сернистый газ (жидкий)	*	
Серная кислота (конц.)	»	

Рентгеноскопические исследования Мейера и сотрудников [605] показали, что эти полимеры имеют волокнистое строение и состоят из длинных цепей, содержащих не менее 200 элементарных звеньев PNCl₂, т. е. молекулярный вес такого продукта примерно равен 20—25 тыс. По расчетам Куна, макромолекулярная цепь полифосфонитрилхлорида содержит не менее 700 элементарных звеньев, что соответствует молекулярному весу около 80 тыс., а по мнению Патата, Колинского и Фремблинга—еще больше [606, 607]. При вытягивании происходит кристаллизация полимера.

Поскольку в молекулах фосфонитрилхлорида нет непредельных связей, а при получении высокомолекулярного вещества не выделяется никаких побочных продуктов, свидетельствующих о процессе поликонденсации, очевидно, происходит размыкание диклов три- и тетрамера фосфонитрилхлорида с образованием линейных цепей (по Патату и Дерсту [608] полифосфонитрилхлорид построен из связанных друг с другом колецразной величины):

По данным некоторых авторов, при температурах свыше 350° начинается деполимеризация полимера [590, 591, 594], т. е. существует некоторое равновесие между низко- и высокомолекулярным полифосфонитрилхлоридом в зависимости от температуры:

$$(PNCl_2)_n \xrightarrow{250-350^{\circ}} (PNCl_2)_{n'},$$

где n=3 и 4, а n' — несколько десятнов и выше.

Если, однако, деполимеризацию вести не в вакууме, то происходят более глубокие изменения вещества. Патат и Колинский [606], нагревая полифосфонитрилхлорид до 600°, показали, что при этом сначала эластичный продукт делается хрупким и рогообразным. Обстоятельное исследование деполимеризации полифосфонитрилхлорида проведено Пататом и Дерстом [608].

Исследование полимеризации фосфонитрилхлорида в массе показало [606], что большая часть образующегося полимера не растворяется в органических растворителях и лишь набухает в некоторых из них. Растворимая часть полифосфонитрилхлорида была низкомолекулярной, имела степень полимеризации 3—7, и процент ее содержания (от общего количества полимера) падал с ростом температуры и степени полимеризации.

Попытки изучить полимеризацию в растворе в ряде органических веществ, содержащих водород (ароматические и алифатические углеводороды), были безуспешными, так как фосфонитрилхлорид реагировал с растворителями, образовывались смолистые вещества, и выделялся хлористый водород. Дальнейшие исследования проводились в жидкостях, не

имеющих водорода в молекуле: в галоидсодержащих углеводородах, треххлористом фосфоре, хлорокиси фосфора, а также в крепкой серной кислоте. В этих случаях процент растворимой части полимера колебался в зависимости от условий опытов от 18 до 50%, причем ее степень полиме-

ризации достигала 300, а не 3-7, как при полимеризации в массе.

Роль кислорода при полимеризации фосфонитрилхлорида в растворе очень велика. В его отсутствие ни полимеризация, ни взаимодействие с растворителями (см. выше) не наблюдаются. С увеличением количества кислорода примерно до 1% скорость полимеризации быстро растет. Патат и Колинский [606] считают, что кислород реагирует с циклом три- или тетрамера фосфонитрилхлорида, цикл размыкается, образуя свободный радикал, являющийся началом растущей цепи. Кислород также является причиной обрыва цепей и образования сетчатых нерастворимых полимеров (кислородные мостики как бы вулканизируют неорганический каучук). Длина кинетической цепи, по данным Патата и Колинского, примерно в 1000 раз больше длины материальной цепи, что совершенно однозначно указывает на акт передачи цепи, происходящий во время полимеризации. Отметим, что полимеризация чистого тримера фосфонитрилхлорида, отделенного от тетра- и пентамеров, дает более твердый продукт, менее набухающий в бензоле и быстрее кристаллизующийся, чем каучукоподобное вещество, получающееся при полимеризации смеси низкомолекулярных фосфонитрилхлоридов [609]. Для технических целей полимеризацию фосфонитрилхлорида иногда осуществляют в две стадии. Для этого мономер нагревают в течение получаса до 150-200°, частично полимеризованный продукт в виде масла растворяют в ароматических растворителях, пропитывают этим раствором тот или другой материал и, вновь нагревая, проводят стадию дополимеризации [610]. Активными атомами в мономерных и полимерных фосфонитрилхлоридах являются атомы хлора, хотя они значительно менее подвижны, чем в других соединениях, имеющих связь Р-Cl. При действии алкоголятов, фенолятов, спиртов в присутствии органических оснований, при обработке водой, амидами, аминами, производными мочевины, меркаптанами, и другими агентами атомы хлора замещаются соответственно на алкокси- [599, 604, 611—614], ароксигруппы [611, 615], гидроксилы [588, 599], остатки аминов и т. д. [615—620]. Если в низкомолекулярные фосфонитрилхлориды вводятся неп едельные алкоксильные группы, например аллильные, то получающиеся вещества легко полимеризуются за счет появившихся в молекуле двойных связей [604]. Введение алкоксигрупп в полифосфонитрилхлорид в известной степени сопровождается замещением атомов хлора на кислород и некоторой деполимеризацией. Протекание обоих последних процессов можно значительно затормозить, если дать полифосфонитрилхлориду набухнуть в подходящем растворителе до алкоголиза.

При нагревании под давлением растворов фосфонитрилхлорида в водородсодержащих растворителях под влиянием хлористого алюминия [595, 606], при освещении таких растворов ультрафиолетовым светом в высоком вакууме [621] или при действии магнийорганических соединений [622], образовывались растворимые и нерастворимые продукты реакции замещения (в большей или меньшей степени) атомов хлора на соответствующие радикалы. Отметим, что три- и тетрамер фосфонитрилфенила [PN(C₈H₅)₂] были недавно получены обработкой дифенилтрихлорфосфина жидким аммиаком или хлористым аммонием [623]. Некоторые данные по замещению атомов хлора в низко- и высокомолекулярных фосфонитрилхлоридах на различные радикалы представлены в табл. 119, 120 и 121.

Полученные низкомолекулярные циклические соединения, в которых радикалы связаны с фосфором непосредственно или через кислород, при термической обработке размыкают циклы и полимеризуются аналогично фосфонитрилхлориду. Известны и другие фосфонитрилгалогениды,

Некоторые эфиры тримера фосфонитрила

R	Т. нип., *С (мм)	n_D^{20}	d_{4}^{20}	Выход, %	Литера- тура
CH ₃ —	127—218* (0,1)				[604]
С ₈ Н ₅ — (аллил)	Легко полимеризуется в вязкое масло				[604]
C4H3-	170—171 (0,03)	1,4473	1,0342	56	[604]
C ₆ H ₅ —	Не перегоняется пр				[615]
4-CH ₃ C ₆ H ₄	Не перегоняется при	360° (3 мм)		Address of the second	[615]
			Ì		

^{*} В оригинале, очевидно, опечатка. Следует читать 127-128 (0,1).

Таблица 120 Замещение хлора в полифосфонитрилхлориде на алкоксильные группы в среде пиридина [612]

нсила в $(PNCl_2)_n$
79,5
63,5
68,5

Таблида 121 Взаимодействие три- и тетрамера фосфонитрилхлорида с бензолом и декагидронафталином [621]

Фосфонитрил- хлорид	Реагент	Молярная кон- центрация фосфо- нитрилхлорида	Время облучения си- стемы ультрафиоле- товым светом, часы	Замещение хлора на ра дикал, %
(PNCl ₂) ₈	Бензол	∫ 0,5	15 a*	30 33,3
	Вензол	0,1	5	50,0
	Фенилмагнийбромид	, ,,,	Облучения не было [595]	100
	Декагидронафталин	f 0,5	15	58
	декагидронафталин	1 0,1	5	75
(PNCl ₂) ₄	Бензол	0,5	15	26
	Декагидронафталин	0,5	15	42

^{*}а — действие хлористого алюминия, а не облучение [595].

в которых хлор замещен (в различной степени) на фтор. Такие соединения образуются при обработке фосфонитрилхлорида фторидами цинка, свинца или серебра [600]. При этом образуются соединения приблизительно следующего состава: $(PNF_2)_3$, $(PNF_2)_4$, $P_3N_3Cl_2F_4$, $P_3N_3Cl_F_5$ и P_4N_4 Cl_2F_6 (последнее вещество выделено в чистом виде). Чистые три- и тетрамеры фосфонитрилфторида получены обработкой соответствующих хлоридов фторсульфинатом калия [598]:

$$PNCl_2 + 2KSO_2F \rightarrow PNF_2 + 2KCl + 2SO_2$$
.

При нагревании таких фосфонитрилфторидов в автоклаве до 260° происходят рассмотренные выше процессы с образованием каучукоподобных полимеров. Высокомолекулярные полифосфонитрилгалогениды при длительном старении на воздухе теряют способность растворяться, а также эластичность, что связано с образованием сетчатых структур под влиянием влаги воздуха:

$$\begin{array}{c} \text{Cl} \\ \cdots - P = N - \cdots \\ \downarrow \\ \text{Cl} \\ + \text{H}_2\text{O} \rightarrow \\ \cdots - P = N - \cdots \\ \downarrow \\ \text{Cl} \\ \end{array} + 2 \text{ HCl}.$$

В то время как неорганический каучук довольно стоек к органическим растворителям, кислым и щелочным агентам, растворы его значительно менее устойчивы. Так, например, полифосфонитрилхлорид в растворах эфира или диоксана легко разрушается щелочью (даже на холоду). Если же атомы хлора заместить на алкокси-, ароксигруппы, алкилы или арилы, то химическая стойкость полимеров значительно возрастает (они деполимеризуются только в кипящем толуоле [612]). Одновременно с этим ухудшается их растворимость; многие высокомолекулярные эфиры такого рода растворимы только в кипящем тетрахлорэтане. Пленки из таких эфиров обладают хорошей адгезией к стеклу.

ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ НА ОСНОВЕ ТЕТРАМЕТИЛОЛФОСФОНИЙХЛОРИДА (ТМФХ) И ОКИСИ ТРИМЕТИЛОЛФОСФИНА (ОТМФ)

В результате реакций ТМФХ и генетически связанной с ним ОТМФ с многими веществами, имеющими в молекуле подвижные атомы водорода или легко размыкающиеся циклы, образуются гетероцепные высокомолекулярные продукты с фосфором в главной цепи. Эти продукты по своему строению могут быть отнесены к различным группам высокомолекулярных соединений, описанным ранее. Однако получивший в последнее время широкую известность ТМФХ оказался настолько оригинальным и перспективным веществом в деле создания новых ценных типов высокомолекулярных фосфорорганических соединений, что эту область будет целесообразно рассмотреть отдельно.

ТМФХ и ОТМФ, имеющие в своем составе метилольные группы, соединенные с электроотрицательным атомом фосфора, являются весьма реак-

ционноспособными веществами. Они легко взаимодействуют с органическими кислотами, ангидридами кислот, фенолами, аминами, меламином, мочевиной и т. д., напоминая по своим жимическим свойствам водные растворы формальдегида. Реакции, как правило, протекают легко, часто при комнатной температуре, иногда при слабом нагревании.

ТМФХ легко превращается в ОТМФ (см. стр. 112) и в большинстве обследованных реакций ведет себя как три-, а не тетраметилольное соединение (за исключением процессов в сильно основных средах). Взаимодействие ТМФХ с органическими кислотами и их ангидридами

является, видимо, обычной этерификацией [624]:

$$\equiv P - CH_2OH + HOOCR \rightarrow \equiv P - CH_2OCOR + H_2O.$$

Реакция ТМФХ или ОТМФ с фенолами происходит с выделением воды за счет гидроксильных групп фосфорсодержащих соединений и активных водородов фенолов в орто- и пара-положениях [624, 625], вероятно, по следующей схеме:

Образующиеся вначале линейные продукты поликонденсации превращаются в смолы сложного пространственного строения только в случае наличия у применяемых фенолов трех активных точек. Если же пара-положение или одно из орто-положений занято заместителем, то образуются плавкие и растворимые продукты. Эта реакция катализируется аминами и может проходить (как и реакция формальдегида с фенолами) в различных средах: от слабоосновных до сильнокислых [624].

ТМФХ и ОТМФ охотно конденсируются (также с выделением воды) с различными веществами аминного типа [626—634]. В результате этого образуются линейные водорастворимые продукты типа (HOCH₂)₂PCH₂NHR,

которые отверждаются, давая сильно разветвленные полимеры, при стоянии на холоду за несколько часов или при 100—150° — через несколько минут. Строение звена пространственно сшитого продукта взаимодействия ТМФХ с этиленимином предполагается таким [624]:

Взаимодействием солей непредельных кислот с ТМФХ в последний были введены радикалы этих кислот [635]:

$$(HOCH_2)_4PCl + KOOC - R \rightarrow (HOCH_2)_4POOC - R + KCl.$$

Общим для всех реакций ТМФХ или ОТМФ с полифункциональными соединениями является легкое и быстрое образование сильно разветвленных, пространственных, высокомолекулярных фосфорсодержащих соединений, неплавких, нерастворимых и негорючих, что отражено в табл. 122.

Иродукты взаимодействия ТМФХ и ОТМФ с ангидридами кислот, фенолами и веществами аминного типа

Номпования			T.
N I DATION OF THE STATE OF THE	Условия реанции	Характер продукта	parypa
(HOCH ₂) ₄ PCl + ангидрид 1,4,5,6,7,7-гек- сахлорцикло-(2,2,1)-5-гептен-2,3-дикар- боновой кислоты	Нагревание на плитке 10 мии.	Прозрачный, твердый, крупкий, растворим в ацетоне, нерастворим в воде и толу- оле, % Р—2,5	[624]
(НОСН ₂) ₄ PCl + фе н ол + вода	Кипячение на плитке при рН ==1 (через 5 мин. началось бурное выделение тепла)	Бурый, твердый, хрупкий, % Р —0,7	[624]
Тоже	То же при рН=5 (реакция менее бурная)	Коричневый, % Р—1,4	[624]
(НОСН ₃)₄РСІ + флороглюцив	Кипячение в водной среде на плитке до обра- аования визкого желтого раствора; затем на- гревание при 110° и обработка водой	Хрупкий, % Р—6,01, % СІ—5,95	[624]
Тоже	То же, в спиртовой среде	Хрупкий, % Р-9,26, % СІ-5,77	[624]
*	То же, с добавлением гидроониси аммонин (смесь затвердела за 1 мин.)	аммония Хрупкий, % Р-9,91, % N-3,32	[624]
(НОСН ₉) ₄ РС1 + мочевина + вода	100°—15 мин., 120°—25 мин.	Твердый, прозрачный, растворим в воде	[624]
То же с добавкой соды (рН=5)	Кипячение до желатинизации — 55 мин.	Гель	627] [624].
То же	То же (катализатор 4-амино-4-метиллентанол-2) Хрупкий, нерастворим в воде, негорюч, —9 мин., затем 110°— несколько минут % Р—14,7, % N — 21	Хрупкий, нерастворим в воде, негорюч, % Р—14,7, % N — 21	627] [624]. 627]
(НОСН₂)₄РС! + гуанидин + вода	Перемешивание при 25°. Полученный прозрач- ный раствор стоял трое суток	Нерастворимый в воде сироп	[627]
(HOCH ₂) ₄ PCl + этиленимин + вода	Эквотермическая реакция на холоду	Гель, растворимый в воде	[624]

Таблица 122 (окончание)

Jinre- parypa	во- [624]	чие [624] 627]	[624]	чие [626]	[627]	[627]	[627]	***************************************
Характер продукта	Коричневый, твердый, нерастворим в во- де и шелочах. Затем делается эластич- ным, набухающим в воде; % Р — 6,2; % N—14,9	Нерастворимые деплавкие, негорючие смолы, содержащие фосфор и азот	Рыхлый; т. пл. 70 — 90°; % Р — 5,5, % N—4,36; выход 78%	Фосфор- и азотсодержащие, негорючие производные целлюлозы	Неплавкий, негорючий	*	*	
Условия реанция	Гель нагревали до 150°.	Смесь компонентов перемешивали и нагревали при 65—90° (15—20 мин.). Полученный прозрачный раствор постепенно полимериауется в гель (если выделяющийся НС1 нейтрализуется, то полимеризация идет очень быстро), затем 110°—1—2 часа	Взаимодействие в спиртовом растворе в при- сутствии соды. Образовавшийся мазсобразный полимер промыли горячим этиловым спир- том	Пропитывание аминоэтилцелиюлозы другими компонентами и высуппнвание при 100°	Кипячение 1 час. Полученный прозрачный гель нагревали при 140° 20 мин.	Аналогичные	•	
Компоненты	(НОСН ₂)₄РСl + этиленимин + вода	(НОСН2),PCI + меламин + вода + мочеви- на (иногда) и формальдегид (в разных отношениях)	(НОСН ₂)4РСІ + цетиламин	(HOCH ₂) ₄ PC1 + аминоэтилцеллюлоза+ ме- ламин (или метиламин)	(HO CH ₂) ₈ PO + мочевина + вода	(НОСН ₂₎₈ РО + меламин + вода	(НОСН ₂) ₃ РО + (НОСН ₃) ₄ РСІ +мела чин + + вода	

Природные высокомолекулярные фосфорорганические соединения (рибонуклеиновые кислоты, фосфопротеиды, фосфорсодержащие ферменты и т. д.) и продукты фосфорилирования белков (эти вещества также имеют гетероцепное строение) относятся более к проблемам биохимии, чем к тематике данной книги, и мы этих вопросов касаться не будем.

Краткое рассмотрение соединений такого типа имеется в монографии

Плеца [1].

высокомолекулярные фосфорсодержащие соединения с неорганическим скелетом (кроме полиамидов, полифосфонитрилгалогенидов и их производных)

Эта большая и важная область химии фосфорсодержащих веществ не входит в тематику данной книги и должна быть объектом самостоятельного обобщения. Ниже будут лишь чрезвычайно кратко затронуты некоторые вопросы этой проблемы.

Основные типы неорганических фосфорсодержащих полимеров построе-

ны следующим образом:

где X — третий элемент.

Высокомолекулярные соединения, содержащие в главной цепи только фосфор

Впервые Д. И. Менделеев [636] предположил, что элементарный красный фосфор является продуктом полимеризации белого фосфора.

Исследования полимеризации белого фосфора проводились многими химиками. При этом отмечалось образование различных модификаций красного фосфора, однако строение получающихся веществ осталось не вполне ясным.

Работами Крафта и Парини [637—640] было установлено, что такие модификации красного фосфора не являются твердыми растворами или адсорбатами аморфного фосфора и использованных при полимеризации растворителей (как предполагалось ранее), а представляют собой истинные полимеры белого фосфора. Элементы же растворителей присоединяются к макромолекулам фосфора силами главных валентностей и являются концевыми группами в этих полимерах.

Недавно стал известен новый тип фосфорсодержащих соединений, в котором атомы фосфора соединены друг с другом не линейно, а в виде четырех- и пятичленных циклов. Трифторметилдииодфосфин при обработке металлической ртутью образует смесь циклических тетра- и пентамеров [641, 642]:

$$CF_3PJ_2 + Hg \rightarrow (CF_3P)_4 + (CF_3P)_5 + HgJ_2$$
.

Эти весьма устойчивые соединения, по данным авторов, имеют следующее строение:

$$CF_3 - P - P - CF_3$$
 $CF_3 - P - P - CF_3$ $CF_3 - P - P - CF_3$

Аналогичным строением, видимо, обладает тетрафенилфосфор, образующийся при реакции фенилдихлорфосфина с фенилфосфином [643]:

$$2C_{6}H_{5}PCl_{2} + 2C_{6}H_{5}PH_{2} \rightarrow \begin{array}{c} C_{6}H_{5}-P-P-C_{8}H_{5} \\ | & | \\ C_{6}H_{5}-P-P-C_{6}H_{5} \end{array}$$

Интересный полимер, содержащий фосфор в главной цепи, был получен при обработке тиотрехбромистого фосфора магнием [644]:

$$2PSBr_3 + 3Mg \rightarrow \begin{bmatrix} -P = \\ \parallel \\ S \end{bmatrix}_n + 3MgBr_2.$$

Высокомолекулярные соединения, содержащие в главной цепи фосфор и азот

Многочисленные неорганические фосфор- и азотсодержащие высокомолекулярные соединения образуются при взаимодействии хлорокиси фосфора с аммиаком (645—649) или с триамидом фосфорной кислоты [650]:

$$n \text{ POCl}_3 + n \text{ NH}_3 \rightarrow \begin{pmatrix} -P = N - \\ \parallel \\ O \end{pmatrix} + 3n \text{ HCl}.$$

Такого же рода полимеры возникают при нагревании пятихлористого фосфора с аммиаком [651], хлористым аммонием (в соотношениях 1 : 2),

при термической гомополиконденсации триамидов фосфорной и тиофосфорной кислот [652]:

$$n \operatorname{PO}(\operatorname{NH}_2)_3 \to \operatorname{NH}_2 \left[egin{array}{c} \operatorname{O} \\ -\operatorname{P} - \operatorname{NH} - \\ \operatorname{NH}_2 \end{array} \right]_n \operatorname{PO}(\operatorname{NH}_2)_2 + (n-1) \operatorname{NH}_3$$

впоследствии образуются пространственные полимеры), тетраамидов дифосфорной и амидодифосфорной кислот [653] и некоторых других соединений. О полифосфонитрилгалогенидах и их производных было сказано выше (стр. 232—237).

Высокомолекулярные соединения, содержащие в главной цепи фосфор, бор и (иногда) азот

Весьма интересными и видимо перспективными веществами являются тример и тетрамер диметилфосфиноборина, полученные взаимодействием диметилфосфина и диборана (Бэрг и сотрудники) [654]:

$$(\mathrm{CH_3})_2\mathrm{PH} + \mathrm{B_2H_6} \! \to \! [\mathrm{комплекс}] \xrightarrow[\mathrm{T-pa}]{-\mathrm{H_2}} [(\mathrm{CH_3})_2\mathrm{P} \! - \! \mathrm{BH_2}]_n,$$

где n = 3 и 4.

Изомер этого соединения—фосфинодиметилборин $[PH_2 - B(CH_3)_2]_n$ оказался довольно нестойким соединением, и его не удалось выделить в чистом виде. Эти же авторы синтезировали тример диметилфосфинодиметилборина [654]:

$$(CH_3)_2$$
PH + BrB $(CH_3)_2$ + N $(C_2H_5)_3$ \rightarrow [$(CH_3)_2$ PB $(CH_3)_2]_3$ + N $(C_2H_5)_3$ · HBr тример ди-(трифтор)метилфосфиноборина [641]:

$$9\,(\mathrm{CF_3})_2\mathrm{PF} + 3\mathrm{B_2H_6} \! \to \! [(\mathrm{CF_3})_2\mathrm{PBH_2}]_3 + 6\,(\mathrm{CF_3})_2\mathrm{PH} + 3\mathrm{BF_3} + 3\mathrm{H_2}$$

и сополимеры, образующиеся в результате реакции диметилфосфинодиметиламина с дибораном [655] $[(B_{10}H_{22})(CH_3)_2P - N(CH_3)_2]_{n•}$

Высокомолекулярные соединения, содержащие в главной цепи фосфор и кислород (полифосфаты, полифосфорные кислоты и их эфиры)

При поликонденсации дигидрофосфатов щелочных металлов выделяется вода, и образуются смеси конденсированных фосфатов, из которых полифосфаты и изополифосфаты имеют линейное строение:

$$n HO - P - OH \rightarrow' (n-1) H_2O + H \begin{bmatrix} O \\ \parallel \\ OMe \end{bmatrix}_n OH,$$

$$OMe OMe$$

где Ме — щелочной металл, а n=1..... 10^6 . Следовательно, общая формула полифосфатов будет $\mathrm{Me}_{n+2}\mathrm{P}_n\mathrm{O}_{3n+1}$ или $\mathrm{Me}_n\mathrm{H}_2\mathrm{P}_n\mathrm{O}_{3n+1}$. Этим соединениям, которые со времени Грэхэма [656] изучаются более 120 лет, посвящены многочисленные исследования (в списке литературы приводятся лишь несколько обзорных статей [657—660]).

Полифосфаты представляют собой стекловидные вещества, хорошо растворимые в воде. Важным свойством полифосфатов является способ-

ность атомов металлов, содержащихся в макромолекуле, более или ме-

нее легко обмениваться на другие катноны.

Водные растворы полифосфатов довольно устойчивы при умеренных температурах. При температуре свыше же 60° начинается их гидролиз, ускоряющийся с ростом температуры. Полифосфорные кислоты обычно приготовляются обезвоживанием ортофосфорной кислоты [659, 661] или ее взаимодействием с пятнокисью фосфора. Общая формула этих соединений следующая:

где $n = 1 \dots 10^6$.

Полифосфорные кислоты имеют по два концевых слабокислых гидроксила, другие же гидроксильные группы являются сильно кислыми. Полифосфорные кислоты представляют собой сиропы или кристаллические вещества.

Эфиры полифосфорных кислот (обычно с небольшим числом элементарных звеньев) приготовляются действием хлорокиси фосфора на спирты [662], например:

$$4\text{POCl}_3 + 9\text{ROH} \rightarrow \text{RO} \begin{bmatrix} O \\ -P - O \\ OR \end{bmatrix}_4 \text{R} + 3\text{RCI} + 9\text{HCI}$$

или на триалкилфосфаты [663], смеси хлорокиси и пятиокиси фосфора на спирты [664], диалкилхлорфосфатов на триалкилфосфаты [665], пятиокиси фосфора на простые эфиры [666] и некоторыми другими методами [667].

Высокомолекулярные соединения, содержащие в главной цепи фосфор, кислород и третий элемент (кремний, азот, бор, мышьяк, титан)

Описано получение неорганических полимеров, содержащих в главной цепи атомы фосфора, кислорода и кремния, взаимодействием полисилоксанов или продуктов гидролиза диалкилдигалондсиланов с нятиокисью фосфора [667—671]:

$$2 \equiv \text{SiOH} + P_2O_5 + 2\text{HO} - \text{Si} \equiv \rightarrow \equiv \text{Si} - \text{OP} - \text{O} - \text{P} - \text{OSi} \equiv + 2\text{H}_2\text{O}$$

$$\downarrow \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \downarrow$$

$$O \qquad O \qquad \qquad \downarrow \qquad \downarrow$$

$$O \qquad O \qquad \qquad \downarrow \qquad \downarrow$$

$$O \qquad O \qquad O \qquad \qquad \downarrow$$

$$O \qquad O \qquad \qquad \downarrow$$

или с мета-, пиро- и ортофосфорными кислотами [668], реакцией эфиров ортокремневых кислот с пятиокисью фосфора [667, 672], триалкилфосфатами [673], треххлористым фосфором и хлорокисью фосфора [674]:

а также ири обработке галогенидов кремния кислыми эфирами ортофосфорной кислоты или солями щелочных металлов этой кислоты [675]. Запатентованы полимеры линейного строения, имеющие в основной цепи фосфор, кислород и азот. Они были получены взаимодействием тетрахлорангидрида дифосфорной кислоты с аммиаком [676].

Фосфор-, кислород- и борсодержащие полимеры были синтезированы взаимодействием хлорангидридов [677], а также эфиров фосфиновых или фосфорных кислот [677, 678] с триацетатом бора и другими эфирами бор-

ной кислоты:

$$n \operatorname{B} (\operatorname{OCOCH_3})_3 + n \operatorname{PO} (\operatorname{OC_2H_5})_3 \to \\ O \\ O \\ B = O = P \\ O \\ O \\ D \\ n$$

Такие полимеры обладают высокими температурами размягчения (около 200°), но довольно легко подвергаются гидролитическому расщеплению (особенно горячей водой).

Описано получение полимеров, главная цепь которых состоит из атомов фосфора, кислорода и мышьяка, при прокаливании смеси мононатриевых солей ортофосфорной и мышьяковой кислот [679]:

$$n \operatorname{NaH}_{2}\operatorname{PO}_{4} + n \operatorname{NaH}_{2}\operatorname{AsO}_{4} \xrightarrow{\operatorname{T-pa}} \begin{bmatrix} O & O \\ \parallel & \parallel \\ -O - P - O - \operatorname{As} - \\ \parallel & \parallel \\ O & O \\ \parallel & \parallel \\ -O - P - O - \operatorname{As} - \\ \parallel & \parallel \\ O & O \\ \parallel & \parallel \\ O & O \end{bmatrix}_{n}$$

При взаимодействии четыреххлористого титана с ортофосфорной или иирофосфорной кислотой, сопровождающемся обильным выделением хлористого водорода, образуются пространственные высокомолекулярные соединения, скелет которых содержит чередующиеся атомы фосфора кислорода и титана [680].

$\Gamma IIABAVI$

ДРУГИЕ ФОСФОРОРГАНИЧЕСКИЕ ПОЛИМЕРЫ

ПРОДУКТЫ ТЕЛОМЕРИЗАЦИИ С УЧАСТИЕМ ФОСФОРОРГАНИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЙ

Известно несколько случаев полимеризации непредельных веществ, а также лактонов в присутствии фосфорорганических соединений с подвижным водородом (диалкилфосфористые кислоты) или с трехвалентным фосфором (триалкилфосфиты). При этом были получены относительно низкомолекулярные соединения, содержащие на одном конце цепи диалкилфосфоновую группировку

$$(RO)_2P$$
 — O

Описано взаимодействие этилена [681] и тетрафторэтилена [682] с диалкилфосфористыми кислотами под давлением при нагревании в присутствии радикальных инициаторов полимеризации:

$$\mathrm{HPO}\left(\mathrm{OR}\right)_{2}+n\,\mathrm{CX}_{2}=\mathrm{CX}_{2}\!\rightarrow\!\mathrm{H}\left(\mathrm{CX}_{2}\right)_{2n}\!\mathrm{PO}\left(\mathrm{OR}\right)_{2}$$

где Х — водород или фтор.

Получающиеся вещества являются густыми жидкостями с различными степенями теломеризации. В других примерах теломеризации в качестве телогенов применялись триалкилфосфиты. Во время реакции последних с лактонами [683] или с метакриловой кислотой [684, 685] в присутствии щелочных или перекисных агентов, по мнению Кухтина, Камая и Синченко, сначала образуется промежуточный биполярный ион [684], который либо превращается в продукт обычной арбузовской перегруппировки, либо успевает до стабилизации присоединить несколько молекул непредельного соединения или размыкающегося циклического вещества, например:

$$(RO)_{3}P + CH_{2} = C (CH_{3}) COOH \xrightarrow{\text{перекись}}$$

$$\rightarrow (RO)_{3}PCH_{2}CH (CH_{3}) COO^{-} \xrightarrow{n CH_{2} = C (CH_{3}) COOH}$$

$$\rightarrow (RO)_{2}P - [CH_{2}CH(CH_{3})COO -]_{n} CH_{2}CH (CH_{3})COOR.$$

Образующиеся вещества являются вязкими жидкостями или твердыми порошкообразными веществами.

Известен также случай теломеризации, в котором непредельное фосфорорганическое вещество (триаллилфосфат) является мономером, а галоидметаны — телогенами [456, 686]. В реакциях теломеризации могут принимать участие самые разнообразные непредельные соединения: диены, олефины, ненасыщенные сложные и простые эфиры и т. д. Поэтому описанный метод, видимо, является удобным, но пока малоизученным, путем получения различных соединений, содержащих диалкилфосфоновую группировку. Свойства продуктов теломеризации с участием ди- и триалкилфосфитов приведены в табл. 123.

ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНЫЕ ФОСФОРОРГАНИЧЕСКИЕ СОЕДИНЕНИЯ НЕОПРЕДЕЛЕННОГО СТРОЕНИЯ

В эту группу объединены многочисленные более или менее высокомолекулярные фосфорорганические соединения, строение которых (а следовательно, и местоположение фосфора) неизвестно или не доказано.

Вещества такого типа образуются при полимеризации диеновых соединений в присутствии алкил- и арилфосфинов [687], при обработке сульфидами фосфора (или фосфором и серой) предельных углеводородов с последующим взаимодействием продуктов реакции и непредельных соединений (или полимеров, содержащих двойные связи [688—690]), жиров [691, 692], восков [692, 693], непредельных углеводородов [692], глицеридов жирных кислот [692], высокомолекулярных аминов или кетонов [692], окисей олефинов [694], при взаимодействии амидов фосфорной кислоты с альдегидами [695] и т. д.

Обстоятельные обзоры, освещающие методы получения таких веществ и их свойства, описаны в статье Катаяма и Нагано [692] и в монографии Динцеса и Дружининой [693], поэтому мы не будем подробнее останавливаться на этих веществах. Нет никаких сомнений, что в результате упомянутых реакций фосфор входит в состав молекул образующихся полимеров, а не происходит простое растворение или диспергирование сульфидов фосфора в других компонентах. Следует также упомянуть о взаимодействии угля с треххлористым фосфором (кипячение в присутствии хлористого алюминия с последующей обработкой полученной смеси дихлорэтаном и водой). Обработанный таким образом уголь содержит химически связанные с ним фосфорнокислотные группы [173].

* * *

Прежде чем перейти к рассмотрению применения фосфорорганических полимеров, мы очень кратко напомним некоторые особенности поведения различных высокомолекулярных соединений, подробно изложенные в ряде монографий [465, 696—698].

Полимеры, сополимеры и продукты поликонденсации, обладающие линейным строением, способны плавиться, растворяться в различных растворителях, формоваться, вытягиваться в нити и претерпевать другие изменения своей формы под влиянием различных факторов (температура, давление, растворители и т. п.).

Высокомолекулярные соединения, имеющие пространственное строение, т. е. состоящие не из множества отдельных макромолекулярных цепей, а являющиеся как бы одной гигантской разветвленной молекулой, обладают, естественно, другими свойствами. Такие соединения под влиянием температуры не способны плавиться, а могут лишь размягчаться

	- E	TADS 1ADS	[681]	[682]	[682]	[682]	[682]	[683]	[683]	[683]
	Примечание	% P								
	Прим	Выход,						10		
участием ди- и триалкилфосфитов		Характер теломера	Жидкость С ₂ Н ₅ РО(ОС ₂ Н ₅) ₂ , т. кип. 98—99° (27—29 мм). С ₄ Н ₉ РО(ОС ₂ Н ₅) ₂ , т. кип. 121°	(28 мм) и более высококипя- щая фракция Полутвердая масса	То же	& *	~ *	Жидкость (С ₂ H ₅ O) ₂ P(O)CH ₂ CH ₂ — —COOCH ₂ CH ₂ COOC ₂ H ₅ , т. кип. 175—177° (1,3 мм), n _D ²⁰ 1,4440	Жидкость (C ₂ H ₅ O) ₂ P(O)[C ₂ H ₄ COO] ₃ C ₂ H ₅ , т. кип. 144—151° (0,4 мм); n _D ²⁰	1,4493 Вязкое светло-желтое масло, n _D 1,4570
н- и трия	Средний	молеку- лярный вес (найд.)								490
с участием д	ţ	Средняя степень тело- меризация	1,2 и свыше (смесь)	3 и 4 (смесь)	3 и 4 (смесь)	7	От 1 до 12 (смесь), в основном 10	61	က	
продукты теломеризации		Условия реанции	80—115°, 28 amu, 12 vac.	98°, автоклав, 8 час. Непрореа- гировавние ком-	ются ются 140°, автоклав, 8 час. Обработка такля же	60°, автоклав, 4 часа. Обработка такая же	90°, автоклав, 4 часа. Обработка такая же	150—160°, 16 час.	130°, 3 часа	4 0°, 4 qaca
продук		Катализатор	Перекись бен- зоила	То же	Перекись ди- третичного бутита	Сукциноила (2 s)	α,α-Азоизобу- тиронитрил	ľ	Триэтиламин (5 %)	То же, 10 %
		Компоненты (соотношения в молях)	${ m HPO}({ m OC_2H_5})_2+$ этилен (избыток)	НРО(ОС2Н5)2+тетрафторэти- лен	То же	*	*	Р(ОС ₂ Н ₅₎₃ + β-пропиолактон	Р(ОС₂ И ₅); + β-пропиолактон 1 : 1	1:4

Таблица 123 (продолжение)

						,		
		-		Средний		Примечание	чание	-19
Компоненты (соотношения в молях)	Катализатор	Условия реакции	степень те- ломеризации	молеку- лярный вес (найд.)	Характер теломера	Выход, %	% P	Jinrep Typa
Р(ОС ₂ Н ₅)3+β-пропиолактон 2:1	Метилат нат- пич (0 3 07)	38—40°, 6 час.		460	Масло			[683]
Р(ОС ₂ Н ₅) ₃ +метакриповая кис- лога+подистый бутил 1:1:1	Par (0, 5 %)	Комнатная темпе- ратура	Ħ	1190	релым порошок То же		2,71	[685]
P(OC ₂ H ₅) ₃ +метакриловая кис-								
1. 2	Метилат натрия (0, 2%)		i\$	55.8	Белый порошок, растворим в теплом метиловом спирте и уксусной кислоте; нерастворим (при комнатной температуре) в ацетоне, диоксане, гсксане, бензоле, нитробензоле, анилине, хлопоформе, четыреххлористом угленовые	26,8	က်	[884]
1:2	Триэтиламин (0.4 %)	То же	n	582	Аналогичный			[684]
1:1	Перекись бен- зоила (0.01%)	*	4	504	*	47,3	6,1	[684]
1:5	Тоже	*	2	752	*	44,4	3,9	[684]
1:10	Перекись бен-	* *	14	1410	*	30,2	2,4	[684]
. s	То же (0,001%)	*	77	515	*	14,3	5,9	[684]
1:5	То же (0,1 %)	~ ~	23	2109	*	89,2	1,34	[684]
1:4	То же (0.01 %)	~ *	9	089	*	51,2	4,6	[684]
P(OC ₃ H ₇) ₃ +метакриловая кис-								
1:2	То же (0,2 %)	* ^	æ	930	٩	34,5	& 4 ——	[684]
•	•							

т. е. переходить в высокоэластическое, но не в вязкотекучее состояние), могут набухать в растворителях, но не растворяться в них. Такое монолитное строение пространственных полимеров придает им, по сравнению с линейно построенными высокомолекулярными соединениями (сравнивать можно, конечно, только однотипные вещества), большую механическую прочность, особенно в высокоэластическом состоянии, сопротивление к истиранию, химическую стойкость и т. д.

В качестве примеров, иллюстрирующих сказанное выше, можно сопоставить обычный полистирол и полистирол трехмерный, полученный сополимеризацией стирола с небольшими добавками дивинилбензола,

линейные и пространственные полиэфиры и т. д.

Хорошие физико-механические и химические свойства пространственных (или, как иногда говорят, «сшитых») полимеров делают их ценными материалами для приготовления различных изделий. Однако достоинства этих веществ являются в то-же время их недостатками, ибо неплавкость и нерастворимость затрудняет их переработку, например, в лаковые покрытия, профилированные изделия и т. д.

Недавно Каргин с сотрудниками показал, что можно формовать структурированный (т. е. пространственно построенный) поливинилхлорид под влиянием механического воздействия [699—701]. В сущности это явление того же порядка, что и получение блок- и привитых сополимеров, нашедшее объяснение в принципах механохимии [702] (см. стр. 190), поскольку в обоих случаях рвутся главные валентности макромолекул, а образовавшиеся высокомолекулярные свободные радикалы рекомбинируются, принимая более вероятные формы и менее напряженные структуры. Однако, если при получении блок- и привитых сополимеров происходит взаимодействие разных веществ, построенных линейно, то в упомянутых выше работах рассматривается перестройка частей скелета простр анственных макромолекул.

Исследования Каргина с сотрудниками показывают принципиальную возможность формования трехмерных полимеров, что ранее считалось невозможным.

Высокомолекулярные фосфорсодержащие соединения подчиняются, естественно, всем перечисленным выше закономерностям.

К фосфорсодержащим полимерам линейного строения относятся полимеры и сополимеры эфиров или амидов кислот фосфора, если мономеры обладают одной двойной связью, или сополимеры таких фосфорорганических соединений с диенами, если глубина полимеризации не слишком велика. Так же линейно построенными являются фосфорсодержащие полиэфиры, полиамиды, полиуретаны и другие высокомолекулярные соединения, образованные поликонденсацией бифункциональных компонентов, некоторые полифосфонитрилгалогениды и их производные и т. д.

Фосфорсодержащие полимеры пространственного строения образуются при полимеризации и сополимеризации эфиров и амидов кислот фосфора, если мономеры (или один из них) содержат не менее двух двойных связей в молекуле, при реакциях поликонденсации с участием трех- и более функциональных фосфорсодержащих или других соединений (POCl₃, непредельные диамиды фосфиновых кислот и т. д.), при старении на воздухе полифосфонитрилгалогенидов и т. п.

Атомы фосфора, содержащиеся в фосфорорганических полимерах, придают им некоторые специфические черты, кроме описанных общих свойств высокомолекулярных соединений. Выше было сказано (см. стр. 47, 151, 213), что наличие фосфора часто понижает реакционноспособность мономерных органических соединений. Это же, в сущности, качество проявляется в фосфорорганических полимерах, придавая им известную инертность к химическим реагентам по сравнению с аналогично построенными «чисто органическими» полимерами.

Некоторые фосфорорганические высокомолекулярные соединения обладают корошей термостабильностью, т. е. способностью выдерживать сравнительно высокие температуры, не разрушаясь. Прозрачные фосфорсодержащие полимеры имеют, как правило, высокие показатели преломления. Важнейшим свойством рассматриваемых веществ является их повышенная огнестойкость, доходящая иногда до полной негорючести. Разумеется количество фосфора не является единственным фактором влияния на огнестойкость. Безусловное влияние в этом отношении оказывает также наличие других неорганических заместителей (например, галоидов), величина молекулярного веса и степень разветвленности полимеров, характер радикала, связанного с фосфором, и тип самой фосфорной функции.

$\Gamma JIABAVII$

ПРИМЕНЕНИЕ ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНЫХ ФОСФОРСОДЕРЖАЩИХ СОЕДИНЕНИЙ

Имеется довольно обширная литература (преимущественно патентная) по применению различных высокомолекулярных фосфорорганических соединений. Однако эта область с точки зрения промышленного применения указанных веществ является пока мало изученной.

В настоящее время можно выделить несколько направлений использования высокомолекулярных фосфорорганических соединений. При рассмотрении этих вопросов мы не будем касаться технологии изготовления изделий, если она не отличается от обычных методов, описанных в литературе.

ОРГАНИЧЕСКИЕ СТЕКЛА

Выше указывалось, что полимеры и сополимеры многих непредельных эфиров кислот фосфора обладают хорошей прозрачностью, абразивостойкостью, термостабильностью, химической стойкостью огнестойкостью. Эти качества делают указанные вещества перспективным конструкционным материалом для изготовления из них органических стекол, особенно специального назначения. Многие авторы описали или рекомендовали приготовление прозрачных слоистых пластиков, органического стекла (обычного и армированного стеклотканью), стекол для авиации, для оптических приборов и т. д. на основе полимеров и сополимеров диаллиловых и металлиловых эфиров алкил- и арилфосфиновых кислот [101, 105, 184—186, 188, 189, 250, 274, 442—444, 448, 449, 452, 453, 473]. Изредка в литературе встречается использование триаллилфосфата [472] и некоторых фосфорсодержащих полиэфиров [555] также для приготовления органических стекол.

Менее обследованным, но вероятно весьма интересным направлением, является возможное применение для этих целей полимеров и сополимеров эфиров винил- и изопропенилфосфиновых кислот, которые обладают хорошими физико-механическими и оптическими свойствами [85, 466, 468].

Некоторые мономеры, необходимые для приготовления таких органических стекол, а именно диаллиловые эфиры хлорметил- и фенилфосфиновых кислот, выпускаются в промышленных масштабах [455, 703].

покрытия, лаки

Химическая стойкость и огнестойкость многих высокомолекулярных фосфорорганических соединений в сочетании с хорошей адгезией к различным материалам (например, к дереву, металлам, стеклу, фарфору,

коже и т. д.) делает эти соединения подходящим сырьем для приготовления лаков и покрытий. Для этих целей предложено использовать несколько классов фосфорорганических полимеров: сополимеры (с различными мономерами) β , γ -непредельных эфиров фосфинистых, фосфиновых и фосфорных кислот [179, 274, 449—451, 471], эфиров α,β - и β,γ -непредельных фосфиновых кислот [100, 235, 466], а также алкил- и арилдихлорфосфинов [544, 545]. Рекомендовано применение фосфорсодержащих полиэфиров [302, 549—551, 555, 556, 560, 562, 577], полиамидов [56, 57], полифосфориламидов [645, 649] и т. д. [705].

Некоторые исходные вещества для приготовления фосфорорганических лаков и покрытий (например, хлорокись фосфора, дихлорангидриды хлорметилфосфиновой, фенилфосфиновой кислот [703, 706], полифосфонитрилхлорид, смесь три- и тетрамера [707], триаллилфосфат [708, 709] и т. д.) производятся в промышленных масштабах.

пленки, волокна

Многие линейно построенные фосфорорганические полимеры с успехом могут быть использованы для приготовления огнестойких и химически стойких пленок и волокон. Описано применение для этой цели сополимеров эфиров и амидов некоторых α,β - и β,γ -непредельных кислот фосфора [235, 236, 466, 467, 471] и нолифосфатов [710], а также фосфорсодержащих полиэфиров [579], полиамидов [56, 57, 367, 579] и полиэпоксидов [531].

ПЛАСТИФИКАТОРЫ

Запатентовано применение в качестве пластификаторов низкомолекулярных полимеров и сополимеров некоторых непредельных эфиров кислот фосфора [99, 448], эфиров полифосфонитрила [611, 613], а также продуктов взаимодействия пятиокиси фосфора с гликолями [566].

КЛЕИ

В качестве клеев разнообразного назначения описано применение фосфорсодержащих полиэфиров, обладающих большой адгезией ко многим материалам [549—551, 577, 711, 712] (см. стр. 213—215), а также некоторых непредельных фосфорсодержащих эфиров, имеющих не менее двух двойных связей [713, 714]. В последнем случае склеивание осуществляется полимеризацией мономера такого эфира между поверхностями тех или иных материалов.

ВЕЩЕСТВА, ПРИДАЮЩИЕ ОГНЕСТОЙКОСТЬ ТКАНЯМ, СИНТЕТИЧЕСКИМ СМОЛАМ И ПЛАСТМАССАМ

Создание огнестойких изделий — одна из важнейших задач народного хозяйства любой страны, и естественно, что этой тематике посвящена обширная литература [504, 632, 715—718].

Применение фосфорорганических полимеров в виде простых добавок к материалам, или — веществ, связанных с ними химическими связями или абсорбированных тем или другим изделием, часто позволяет решить эту проблему весьма просто и эффективно. Например, для придания огнестойкости текстильным изделиям применяется обработка последних

растворами фосфорной кислоты, ее солей, фосфатами мочевины, диалкилх дорфосфатами и другими фосфорсодержащими компонентами [487, 504, 512, 513, 515, 543, 632, 682, 719—726]. При этом образуются различно построенные фосфаты целлюлозы, способность к горению которых понижена. В качестве огнестойких добавок к текстильным изделиям иногда применяются продукты поликонденсации хлорокиси фосфора с аммиаком [645—649, 727—729], поливинилфосфаты [494], производные полифосфонитрила [612, 614, 730, 731], а также сополимеры алкил- и арилдихлорфосфинов с олефинами и диенами [544, 545].

В последние годы получила широкую известность обработка тканей продуктами теломеризации триаллилфосфата с галоидметанами (особенно с бромоформом) [628, 632, 718, 732, 733], полимерами или галоидированными полимерами некоторых аллиловых эфиров фосфорных, амидофосфорных и фосфиновых кислот [136, 137, 474, 732, 734, 735]. Ткани обрабатывают также сополимерами эфиров замещенных в, ү-непредельных фосфиновых кислот [235, 236, 446], продуктами поликонденсации тетраметилолфосфонийхлорида или окиси триметилолфосфина с веществами, содержащими амино- или иминогруппы [624-632, 634, 718, 732] (мочевина, меламин, этиленимин и т. д.). Иногда применяется комбинированное воздействие нескольких упомянутых компонентов [633, 732, 736-738], например триаллилфосфата, бромоформа и тетраметилолфосфонийхлорида. Ткани обычно пропитывают растворами соответствующих фосфорсодержащих веществ или продуктов начальной стадии их полимеризации с последующей дополимеризацией на самой ткани или на изделии. Происходит образование прочной фосфорсодержащей сетки, пронизывающей всю ткань или химически связанной с ней и придающей ей негорючесть.

Для придания негорючести полиэфирным смолам, получаемым обычно поликонденсацией малеинового и фталевого ангидридов с полигликолями, применяется сшивание линейных полиэфирных цепей смесью стирола и ди- β , β '-хлорэтилового эфира винилфосфиновой кислоты [539] или аллиловыми эфирами кислот фосфора [453, 454, 475, 540, 541, 735]. Описано получение негорючих пленок и волокон с высокими температурами плавления из растворов смесей полимеров ди- β , β '-хлорэтилового эфира винилфосфиновой кислоты с полиамидами, полиуретанами и полиэфирами

[739].

О повышенной огнестойкости органических стекол, лаков, покрытий и смол, приготовленных на основе высокомолекулярных фосфорсодержащих соединений, сказано выше (см. стр. 252, 253 и [577, 740]).

Многие фосфорсодержащие вещества, применяемые для указанных целей (фосфорная кислота, ее соли, триаллилфосфат [708, 709], тетраметилолфосфонийхлорид [741, 742], защитная эмульсия для пропитки текстильных изделий, содержащая аддукт триаллилфосфата и бромоформа [743] и т. д.) производятся в промышленных масштабах.

Придание огнестойкости хлопчатобумажным изделиям (один из рецептов) [631]

Приготовили два раствора: а) 1868 г кристаллического 95%-ного тетраметилол-фосфонийхлорида и 338 г триэтаноламина в 1800 мл воды и б) 1609 г триметилолмеламина (неметилированного) и 1114 г мочевины в 5062 мл воды.

Растворы смешивали, в смесь погружали изделие, которое после этого отжимали на вальцах до привеса 71,5%. Изделие высушивали при 85°, а затем — при 142° (про-

исходило отверждение смолы), мыли и высушивали.

ионообменные смолы и моющие средства

Ионообменные смолы (иониты) находят весьма широкое применение в народном х зяйстве для умягчения воды, опреснения морской воды, извлечения металлов из сточных вод и рек, для разделения электролитов,

редкоземельных элементов, изотопов, аминокислот, при переработке пищевых продуктов, в аналитической химии и т. д.

Иониты представляют собой пространственно построенные высокомолекулярные соединения, содержащие кислотные или основные группы, которые и являются активными точками этих смол. Методам приготовления, исследования и применения ионитов посвящена обширная литература [483, 744—753].

Фосфорсодержащие катиониты являются новым и нока мало изученным, но безусловно перспективным видом этих смол. Их положительными качествами являются термостойкость, высокая селективность ионообменного действия и обычно хорошая механическая прочность.

Они представляют собой трехмерные высокомолекулярные соединения, содержащие свободные фосфорнокислотные группы — PO(OH)₂ или P(O)OH.

Эти группы соединены с углеродным скелетом макромолекулы непосредственно [469, 517, 518, 521, 524—528] (связь С—Р) или через кислород [483, 489, 490, 494, 505, 506, 508, 516] (связь С—О—Р).

, Фосфорсодержащие катиониты приготовляются обработкой пространственных полимеров непредельных ароматических углеводородов треххлористым фосфором в присутствии хлористого алюминия или обработкой таких полимеров, содержащих галоидметильные группы, триалкилфосфитами с последующим окислением и омылением продуктов реакции [517, 518, 521, 524—527] (см. стр. 195, 196). Для этой же цели можно использовать взаимодействие гидроксилсодержащих полимеров (поливинилового спирта, крахмала, целлюлозы и т. д.) с хлорокисью фосфора, фосфорной кислотой или фосфатами мочевины [483, 489, 490, 494, 505, 506, 508, 516] (см. стр. 192, 194). Известно также приготовление таких ионитов поликоденсацией альдегидов с ароксиметилфосфиновыми кислотами [485] или с кислыми эфирами фосфорной кислоты и ароматическими полиоксисоединениями [483, 582]. Недавно было описано приготовление фосфорнокислых катионитов сополимеризацией эфира винилфосфиновой кислоты с дивинилбензолом и омылением получаемого сополимера [469], а также неполным омылением полимеров эфиров некоторых кислот фосфора [173, 277]. Известно использование фосфорнокислых катионитов для селективного выделения щелочных металлов [754-756], урана [173, 528], меди [277, 757] и других металлов [757], для очистки некоторых пластификаторов (эфиров фталевой кислоты) от примесей [758] и т. д. [759]. Видимо широкое применение получит непрерывный ионообмен при помощи бесконечной ленты из фосфорилированной ткани [505].

В настоящее время существует несколько экспериментальных марок фосфорнокислых катионитов, выпущенных в СССР [483, 753, 760] (РФ, КФ-1, КФ-2, КФ-3, КФ-4) и за рубежом [761] (Дуолайты С-60, С-61, С-62, С-65, Пермутит XII).

Из фосфоросодержащих анионитов известны лишь высокомолекулярные соединения, содержащие четвертичные фосфониевые группы [547].

Своеобразными растворимыми ионообменными смолами, нашедшими широкое промышленное применение (для связывания извести во время строительных работ и для приготовления синтетических моющих веществ), являются полифосфаты, ежегодный выпуск которых только в США исчисляется сотнями тысяч тонн [762].

КАТАЛИЗАТОРЫ ХИМИЧЕСКИХ РЕАКЦИЙ

Выпускаемые в промышленных масштабах продукты обезвоживания ортофосфорной кислоты, так называемые полифосфорные кислоты [708, 763]—ПФК — оказались специфическими мягкими катализаторами ряда химических реакций.

При помощи этих катализаторов можно проводить реакции циклизации со значительно лучшими выходами, чем в присутствии ранее применявшихся агентов циклизации (хлористые алюминий, железо, олово, трехфтористый бор, серная кислота и др.). С ПФК осуществлены превращения 2,3-диарилмасляных кислот в производные тетрагидронафталина [764], производных изонитрозоацетацилида в производные изатина [765], 3-фенилэтиламида карбостирилкарбоновой кислоты в 4-(3,4-дигидроизохинолил-1)карбостирил [766], ряд аминокислот в дикетопиперазины [767], пирролил-3-тиоуксусной кислоты в тиенопирролон [768] и т. д. [769—781].

В присутствии ПФК ароматические углеводороды, эфиры фенолов, алициклические олефины гладко ацилируются предельными и непредельными органическими кислотами [782, 783]. Кроме межмолекулярного ацилирования, ПФК позволяют во многих случаях проводить также внутримолекулярное ацилирование, которое одновременно является и циклизацией.

Применение ПФК позволило разработать простые и удобные способы синтеза 2-алкил(арил)-замещенных бензимидазолов, бензоксазолов и бельтиазолов конденсацией алифатических и ароматических кислот, их эфиров или амидов или нитрилов с о-фенилендиамином, о-аминофенолом или о-аминотиофенолом [784—786]. С ПФК проводилось внутримолекулярное ацилирование производных ферроцена [787, 788]. С этим же катализатором осуществлен гидролиз β-кетонитрилов в β-кетоамиды [789] и нитрилов в амиды [790], реакция нитрометана с флуореноном и бензофеноном [791], превращение карбоновых кислот в амины [792] и амиды [793], аномальная перегруппировка Бекмана [794—796], перегруппировка Фриса [797] и т. д. [798—801]. Обстоятельные обзоры по свойствам и применению ПФК составлены Попом и Мак Эвеном [802], а также Доком и Фридманом [803].

Известны каталитические свойства и других высокомолекулярных

фосфорсодержащих соединений.

Описана, например, гидратация окиси этилена [804] и реакция 1,2-гликолей с карбонильными соединениями [805] под влиянием фосфорсодержащих ионитов, удаление серы из углеводородных дистиллятов при каталитическом воздействии фосфорно-титанового полиэфира [680, 806], гетерополимеризации сернистого газа с олефинами в присутствии полифосфата железа [807]. Стабилизирующее влияние, т. е. в сущности отрицательный катализ, оказывают полифосфаты натрия на виниловые полимеры [808] и на металлы [809—810]; здесь полифосфат является ингибитором коррозии.

ДОБАВКИ К СМАЗОЧНЫМ МАСЛАМ

Многочисленные высокомолекулярные соединения невыясненного строения, содержащие обычно фосфор и серу, нашли широкое применение в промышленности всех стран в качестве присадок, улучшающих свойства смазочных масел [692, 693]. В этом вопросе практика обогнала теорию, ибо в большинстве случаев не выяснены ни строение таких присадок, ни механизм их действия. Предложено также употребление для этих целей продуктов теломеризации диэтилфосфористой кислоты с тетрафторэтиленом [682], поливинилфосфата [811] и полифосфонитрилхлорида [611, 812, 813].

ДРУГИЕ ОБЛАСТИ ПРИМЕНЕНИЯ ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНЫХ ФОСФОРСОДЕРЖАЩИХ СОЕДИНЕНИЙ

Фосфорорганические полимеры (большей частью фосфаты целлюлозы, образующиеся при действий на ткани производных фосфорной кислоты, см. стр. 194), довольно широко используются в текстильной промышленности. Описано устранение сминаемости [511, 814] и усадки [815] тканей при их обработке смесью фосфорной кислоты с мочевиной [511], фосфонитрилхлоридом [814] и диаммонийфосфатом [815]. Кроме того, диаммонийфосфат придает тканям не только огнестойкость, о чем было сказано выше (стр. 254), но также водостойкость и антисептические свойства [816].

Продукты неполной этерификации морфолиновой соли фосфорной кислоты и лаурилового спирта улучшают свойства ацетатного шелка [817]. Имеются сведения, что триполифосфат натрия с успехом может быть применен для обесклеивания шелка-сырца [818]. Продукты поликонденсации тетраметилолфосфонийхлорида придают тканям не только огнестойкость, но и противогнилостные свойства [631, 633]. Известно применение в текстильной промышленности смол полиэфирного строения, полученных взаимодействием фосфорной кислоты и полиэтиленоксидов, в качестве замасливателей, эмульгаторов и т. д. [819]. Запатентовано применение в качестве гидравлических жидкостей продуктов реакции диаллилфосфита натрия с льняным маслом [820] и некоторых эфиров полифосфонитрила [611]. Предложено использование в полиграфической промышленности продуктов переэтерификации диэтилэтилфосфината неполными глицеридами [569].

Описано получение эластичных и теплостойких полимеров при обработке полифосфатов растворами соединений, содержащих изотиурониевые группы [821, 822].

Полезным оказалось введение атомов фосфора в каучуки и высокомолекулярные кремнийорганические соединения. Например, применяя реакцию арилдихлорфосфинов с различными каучуками, можно придавать последним большую стойкость к растворителям и маслам [532— 534]. При взаимодействии фосфонитридулорида или хлорангидридов диалкиламидофосфористых и фосфорных кислот с жидкими полисилоксанами последние превращаются в эластичные гели, которые затем перерабатываются в каучуки [823]. Обработка небольшими количествами арилфосфинистых, арилфосфиновых кислот или фенилдихлорфосфата кремнийорганических полимеров сообщает последним повышенную термостойкость и эластичность при низких температурах [824-826]. Также улучшают термостойкость полимеров добавки эфиров полифосфонитрила 827] или продуктов взаимодействия полифосфонитрилхлорида с мочевиной и дихлоранилином [618]. Описано применение фосфонитрилхлорида как связующего для абразивных кругов [828] и полукерамических изделий [829]. Некоторые эфиры полифосфонитрила являются инсектицидами [830]. Недавно был описан оригинальный и в некоторых случаях весьма удобный способ окраски некоторых синтетических волокон (найлона, терилена и т. д.) при помощи покрытий из предварительно окрашенных в желаемый цвет форильных смол. Вследствие хорошей адгезии этих смол к волокнам последние окрашиваются в цвет покрытия, после чего смолу отмывают или удаляют другими способами [831]. Имеются сообщения, что ведутся усиленные исследования многих гетероцепных полимеров, особенно полимеров, содержащих в главной цепи атомы фосфора и бора, а также фосфора и азота, с целью их использования в тех областях техники, где требуется высокая теплостойкость, например в скоростной авиации [832-834].

ЛИТЕРАТУРА

- 1. В. М. Плец. Органические соединения фосфора. М., Оборонгиз, 1940.
 2. G. М. Коsolapoff. Organophosphorus compounds. New York, 1950.
 3. Справочник химика, т. II. Л.— М., Госхимиздат, 1951.
 4. В. М. Плец. ЖОХ, 6, 1198 (1936).
 5. Е. N. Walsh, Т. М. Веск, W. Н. Woodstock. J. Am. Chem. Soc.,
- 77, 929 (1955).
 6. R. D. Stainer. Ам. пат. 2686803, 2693482; Ch. A., 49, 11000, 13287 (1955).
 7. М. И. Кабачник, Т. Я. Медведь. Авт. свид. № 116882; Бюлл. изобр., № 12, 28 (1958); Изв. АН СССР, ОХН, 1959, 2142.
 8. К. Schimmelschmidt, W. Denk. Пат. ФРГ, 1023033; РЖХим., 1960,
- реф. 2082.
- 9. J. E. Marsh, J. A. Gardner. J. Chem. Soc., 65, 35 (1894). 10. A. K. Harnist. Uher die Addition von Phosphorpentachlorid an Äthylenkörper.
- Dissertation. Strassburg, 1910.

 11. F. Bulle. Uher die Addition von Phosphorpentachlorid an Inden. Dissertation. 11. F. Bulle. Uher die Addition von Phosphorpentachlorid an Inden. Dissertation. Berlin — Wilmersdorf, 1912.

 12. E. Bergmann, A. Bondi. Ber., 63, 1158 (1930).

 13. E. Bergmann, A. Bondi. Ber., 64, 1455 (1931).

 14. E. Bergmann, A. Bondi. Ber., 66, 278 (1933).

 15. E. Bergmann, A. Bondi. Ber., 66, 286 (1933).

 16. G. M. Kosolapoff, W. F. Huber. J. Am. Chem. Soc., 68, 2540 (1946).

 17. J. B. Conant, B. B. Coin. J. Am. Chem. Soc., 44, 2530 (1922).

 18. J. B. Conant, A. D. Macdonald, A. B. Mc Kinney. J. Am. Chem. Soc., 43, 1928 (1921).

 19. М. И. Кабачник. Усп. хим., 16, 403 (1947).

 20. М. И. Кабачник, Е. С. Шепелева. ДАН СССР, 75, 219 (1950).

 21. М. И. Кабачник, Е. С. Шепелева. Изв. АН СССР, ОХН, 1950, 39.

 22. М. И. Кабачник, Е. С. Шепелева. Изв. АН СССР, ОХН, 1951, 185.

 23. М. И. Кабачник, Т. Я. Медведь. Изв. АН СССР, ОХН, 1952, 540.

 24. Е. С. Шепелева. Диссертация. Москва, 1952.

 25. J. В. Сопапt. J. Ат. Chem. Soc., 39, 2679 (1917).

- 25. J. B. Conant. J. Am. Chem. Soc., 39, 2679 (1917). 26. J. B. Conant, A. H. Bump, H. S. Holt. J. Am. Chem. Soc., 43, 1677 (1921).

- 27. A. Michaelis, A. Fleming. Ber., 34, 1297 (1901).
 28. L. N. Gamil ton. Am. пат. 2365466; Ch. A., 39, 4619 (1945).
 29. Л. Н. Парфентьев, М. Х. Шафиев. Труды Узбекского гос. ун-та, 15, 87 (1939).
 30. A. Michaelis. Ber., 17, 1273 (1884); 18, 898 (1885).
 31. L. R. Drake, C. S. Marvel. J. Org. Chem., 2, 387 (1937).
 32. L. Anschütz, E. Klein, G. Cermak. Ber., 77 B, 726 (1944).
 33. Ю. М. Зиновьев, Л. И. Мулер, Л. З. Соборовский. ЖОХ, 24, 380 (1954).
- 24, 380 (1954). 34. J. A. Gardner, G. B. Cockburn. J. Chem. Soc., 71, 1157 (1897); 73, 704 (1898).
- 35. K. Śchim melsch midt, W. Denk. Пат. ФРГ 1020019; РЖХим., 1959, реф. 39595; пат. ФРГ 1023034 (1956).

- 36. М. И. Кабачник, Т. Я. Медведь. Изв. АН СССР, ОХН, 000. 37. W. H. Woodstock. Ам. пат. 2471472; Сh. А., 43, 7499 (1949). 38. К. Н. Анисимов, А. Н. Несменнов. Изв. АН СССР, ОХН, 1954, .610.
- Н. Е. Колобова, 39. К. Н. Анисимов, А. Н. Несмеянов. Изв. AH CCCP, OXH, 1954, 796.
- 40. К. Н. Анисимов, Н. Е. Колобова, А. Н. Нес-меянов. Изв. AH CCCP, OXH, 1954, 799.

- 41. К. Н. Анисимов. Изв. АН СССР, ОХН, 1954, 803. 42. К. Н. Анисимов, Н. Е. Колобова, А. Н. Н 42. К. Н. Анисимов, Н. Е. Колобова, А. Н. Несмеянов. Изв. АН СССР, ОХН, 1956, 23. 43. К. Н. Анисимов, Н. Е. Колобова. Изв. АН СССР, ОХН, 1956, 923. 44. К. Н. Анисимов, Н. Е. Колобова. Изв. АН СССР, ОХН, 1956, 927. 45. W. H. Woodstock, E. N. Walsh. Ам. пат. 2685602; Ch. A., 49, 10358
- (1955).
- 46. E. N. Walsh. Am. nat. 2685603; Ch. A., 49, 10358 (1955).

- 46. E. N. Walsh. Ам. пат. 2685603; Ch. A., 49, 10358 (1955).
 47. J. P. Clay. J. Org. Chem., 16, 892 (1951).
 48. А. М. Кіппеаг, Е. А. Реггеп. J. Chem. Soc., 1952, 3437.
 49. Л. З. Соборовский, Ю. М. Зиновьев, М. А. Энглин. Авт свид. 117901; Бюлл. изобр. № 3, 14 (1959).
 50. Л. З. Соборовский, Ю. М. Зиновьев; М. А. Энглин. ДАН СССР, 67, 293 (1949).
 51. J. О. Clayton, W. L. Jensen. J. Am. Chem. Soc., 70, 3880 (1948).
 52. Б. А. Вовси, Ю. А. Шаранин, А. А. Петров, Л. К. Маслий, Т. В. Яковлев. Научные доклады Высшей школы. Химия и химическая технология. 1958, 335. технология, 1958, 335.
- 53. L. A. Gamilton, N. J. Pitman. Am. nat. 2382309; Off. Gaz., 577, N 2, 465 (1945).
- 54. К. Н. Анисимов, Н. Е. Колобова, А. Н. Несмеянов, Изв. AH CCCP, OXH, 1955, 665.
- 55. К. Н. Анисимов, Н. Е. Колобова, А. Н. Несмеянов. Изв. АН СССР, ОХН, 1955, 834.
 56. Н. W. Сооver. Ам. пат. 2642413; Ch. A., 47, 9057 (1953).
 57. J. B. Dickey, H. W. Сооver. Ам. пат. 2666750. Ch. A., 48, 10380 (1954).
 58. К. Н. Анисимов, А. Н. Несмеянов. Изв. АН СССР, ОХН, 1956,

- 19.
- 59. H. Z. Lecher, E. Kuh. Am. nar. 2654738; Ch. A., 48, 10053 (1954).
 60. H. W. Coover, J. B. Dickey. Am. nar. 2725371; Ch. A., 50, 11054 (1956)
 61. H. W. Coover, N. H. Shearer. Am. nar. 2856390; Ch. A., 53, 5131 (1959).
 62. J. N. Short. Am. nar. 2818406; Ch. A., 52, 6407 (1958).

- 63. К. Н. Анисимов, Н. Е. Колобова, А. Н. Несмеянов. Изв. АН СССР, ОХН, 1955, 240. и н анисимов, н. Е. Колобова,
- 64. К. Н. Анисимов, А. Н. Несмеянов. Изв. н. н. Анисимов, 425. и н Анисимов, Н. Е. Колобова,
- 65. К. Н. Анисимов, А. Н. Несмеянов. Изв. AH CCCP, OXH, 1955, 432.
- 66. К. Н. Аинсимов, Н. Е. Колобова, А. Н. Несменнов. Изв. AH CCCP, OXH, 1955, 669.
- Н. Е. Колобова, 67. К. Н. Анисимов, А. Н. Несмеянов. Изв.
- АН СССР, ОАП, 168. К. Н. Анисимов, Н. Е. Колосси, АН СССР, ОХН, 1955, 827. А. Н. Несмеянов. Изв.
- А. Н. Несмеянов. Изв. AH CCCP, OXH, 1955, 999.
- 70. К. Н. Анисимов, А. Н. Несмеянов. Изв. АН СССР, ОХН, 1955. 1003.
- 71. К. Н. Анисимов, А. Н. Несмеянов. Изв. АН СССР, ОХН, 1955, 1006.
- 72. К. Н. Анисимов, А. Н. Несмеянов. Изв. АН СССР, ОХН, 1956,
- 73. G. M. Ko'solapoff. Ам. пат. 2389576; Ch. A., 40, 1536 (1946). 74. А. Н. Пудовик, Д. Х. Ярмухаметова. Изв. АН СССР, ОХН, 1954, 636.
- 75. М. И. Кабачиик. Изв. АН СССР, ОХН, 1947, 233.
 76. А. Н. Foord-Moore, J. H. Williams. J. Chem. Soc., 1947, 1465.
 77. G. M. Kosolapoff. J. Am. Chem. Soc., 70, 1971 (1948).

- 77. G. M. Kosolapoff, J. Am. Chem. Soc., 70, 1971 (1940).
 78. G. M. Kosolapoff, J. F. Mc Cullough. J. Am. Chem. Soc., 73, 855 (1951).
 79. A. H. Пудовик, Г. М. Денисова. Сборник статей по общей химни, т. 1. Изд-во АН СССР, 1953, стр. 338.
 80. В. С. Абрамов. Г. А. Кари. ЖОХ, 24, 1823 (1954).
 81. В. С. Абрамов, А. П. Рехман. ЖОХ, 26, 163 (1956).
 82. В. С. Абрамов, Н. А. Ильина. ЖОХ, 26, 2014 (1956).
 83. М. Х. Шафиев. Труды Самаркандского пед. ин-та, 5, 29 (1947).
 84. Л. З. Соборовский, Ю. М. Зиновьев, Л. И. Мулер. ДАН

- 84. Л. 3. Соборовский, СССР, 109, 98 (1956).
- 85. E. K. Fields. Am. ner. 2579810; Zhl., 1953, 2995.
- 86. А. Е. Арбувов. Диссертация, СПб., 1905. 87. А. Michaelis, Т. Вескег. Вег., 30, 1003 (1897).
- 88. P. Nylen. Studien über organische Phosphorverbindungen. Upsala, 1930.

- 89. Л. Н. Парфентьев. Уч. зап. Казанского гос. ун-та, 1925, 75. 90. А. Е. Арбузов, А. И. Разумов. Изв. АН СССР, ОХН, 1951, 714. 91. А. Е. Арбузов, В. М. Зороастрова. Изв. АН СССР, ОХН. 1950,

- 357.

 92. G. M. Kosolapoff. J. Am. Chem. Soc., 73, 4040 (1951),
 93. А. Н. Пудовик, К. А. Ковырзина. ЖОХ, 24, 307 (1954).
 94. А. Н. Пудовик, М. М. Фролова. ЖОХ, 22, 2052 (1952).
 95. А. Н. Пудовик. ЖОХ, 19, 1179 (1949).
 96. А. Н. Пудовик. Б. А. Арбузов. Изв. АН СССР, ОХН, 1949, 522.
 97. А. Н. Пудовик, И. В. Шергина. ЖОХ, 27, 2750 (1957).
 98. А. Н. Пудовик, ЖОХ, 22, 109 (1952).
 99. М. L. Ernsberger. Ам. пат. 2491920; Сh. А., 44, 2547 (1950).
 100. J. В. Dickey, Н. W. Сооver. Ам. пат. 2559854; Сh. А., 45, 8810 (1951).
 101. Г. Камай, В. А. Кухтин. Труды КХТИ им. С. М. Кирова, № 16, 29 (1952).
- (1952). 102. H. W. Coover, M. A. Mc Call, J. B. Dickey. J. Am. Chem. Soc., 79, 1963 (1957). 103. А. Н. Пудовик. ЖОХ, 20, 92 (1950).

- 104. А. Е. Арбузов, А. А. Дунин. ЖРХО, 46, 295 (1914). 105. Г. Камай, В. А. Кухтин. ДАН СССР, 89, 309 (1953). 106. R. H. Wiley. Ам. пат. 2478441; Сh. А., 44, 2010 (1950). 107. А. Н. Пудовик, Д. Х. Ярмухаметова. Изв. АН СССР, ОХН, 1952, 721.

- 108. А. Н. Пудовик, Ю. П. Китаев. ЖОХ, 22, 467 (1952).
 109. А. Н. Пудовик, Г. Заметаева. Изв. АН СССР, ОХН, 1952, 932.
 110. А. Н. Пудовик. Б. А. Арбузов. ЖОХ, 21, 382 (1951).
 111. В. М. Зоровстрова. Диссертация. Казань, 1945; А. Е. Арбувов. Избранные труды. Изд-во АН СССР, 1952 стр. 509.
 112. М. Подладчиков. ЖРХО, 31, 30 (1899).
 113. Т. Мі Іовендгкі, А. Sachnowski. Chem. Polski, 15, 34 (1917).
 114. Н. А. Чадаева, Г. Камай. ЖОХ, 20, 1487 (1950).
 115. Г. Камай, Н. А. Чадаева. Труды КХТИ им. С. М. Кирова, № 15, 32 (1951).

- (1951).
- 116. К. В. Никоноров. Труды КХТИ им. С. М. Кирова, № 10, 39 (1946).
- 116. К. В. Никоноров. Труды КХТИ им. С. М. Кирова, № 10, 39 (1946).

 117. Е. В. Кузнецов, Р. К. Валетдинов. Труды КХТИ им. С. М. Кирова, № 23, 174 (1957); Р. К. Валетдинов. Диссертация, Казань, 1958.

 118. Ј. Несhenbleikner. Ам. пат. 2852551; Сh. А., 53, 4212 (1959).

 119. R. С. Моггіз, Ј. L. Winkle. Ам. пат. 2728789; Zbl., 1957, 8357.

 120. Е. Л. Гефтер, М. И. Кабачник. ДАН СССР, 114, 541 (1957); Е. Л. Гефтер. Диссертация, Москва, 1954.

 121. А. Н. Несмеянов, И. Ф. Луценко, З. С. Крайц, А. Н. Боковой. ДАН СССР, 124, 1251 (1959).

- ВОИ. ДАН СССР, 124, 1251 (1959).
 122. Г. Камай, Е. И. Шугурова. ДАН СССР, 72, 301 (1950).
 123. Е. И. Шугурова, Г. Камай. ЖОХ, 21, 658 (1951).
 124. W. E. Craig, W. F. Hester. Ам. пат. 2495958; Ch. A., 44, 3202 (1950).
 125. L. Henry. Ber., 8, 398 (1875).
 126. Е. D. Bergmann, D. Herrman. J. Am. Chem. Soc., 73, 4013 (1951).
 122. J. Kennedy. Англ. пат. 778077; J. Appl. Chem., 9, i—52 (1959).
 718. А. Н. Пудовик, Н. И. Хлюпина. ЖОХ, 26, 1672 (1956).
 129. L. N. Whitehill, R. S. Barker. Ам. пат. 2394829; Ch. А., 40, 2454 (1946). (1946).

- 130. R. M. Reinhardt. J. Am. Chem. Soc., 74, 1093 (1952).
 131. A. D. F. Toy, J. R. Costello. Am. nar. 2754315; Ch. A., 51, 1244 (1957).
 132. E. C. Britton, C. L. Moyle. Am. nar. 2176416; Ch. A., 34, 1035 (1940).
 133. E. C. Britton, C. L. Moyle. Am. nar. 2275041; Ch. A., 36, 4135 (1942).
 134. A. Covach, H. Jean, G. Garnier. Chim. Ind., 64, 287 (1950).
 135. G. E. Walter n corp. Am. nar. 2574516, 2574517; Ch. A., 46, 9579, 9580 (1952);
 261. 1053 4446 Zbl., 1953, 4116.

- 136. G. L. Martin Co. Англ. пат. 688372; Zbl., 1956, 2056.
 137. G. L. Martin Co. Англ. пат. 699951; Zbl., 1956, 5688.
 138. G. M. Steinberg. J. Org. Chem., 15, 637 (1950).
 139. E. B. Кузнецов, Р. К. Валетдинов. ЖОХ, 29, 2017 (1959).
 140. Ю. С. Залькинд, Е. Г. Дмитриева. Авт. свид. № 40348; Вестиик комитета по изобретательству, № 12, 107 (1934).
 141. Англ. пат. 737431; Ch. A., 50, 7410 (1956).

- 141. Ann. har. 137431, Ch. A., 30, 7410 (1930).
 142. D. C. Ayres, H. N. Rydon. J. Chem. Soc., 1957, 1109.
 143. C. B. Scott. J. Org. Chem., 22, 1118 (1957).
 144. K. Dimroth, R. Ploch. Chem. Ber., 90, 801 (1957).
 145. Chem. Eng. News, 28, 3452 (1950).
 146. B. M. Ππεμ. ЖΟΧ, 8, 1296 (1938).
 147. V. Tichy. Chem. Zvesti, 9, 232 (1955).

- 148. J. Cavalier. Bull. soc. chim. France, 13, 885 (1895). 149. J. Cavalier. C. r., 122, 69 (1895). 150. O. Bailly. Bull. Soc. Chim. France, [4], 31, 848 (1922).

150. C. Bally, Bull. Soc. Chim. France, [4], 51, 536 (1822).
151. J. Cavalier. Bull. Soc. Chim. France, [3], 19, 883 (1898).
152. C. Oeser. Ann., 131, 280 (1864).
153. C. F. Boehringer, u. Sohne, Hem. nat. 98522; Zbl., 1898, II, 950.
154. K. Langheld. Ber., 43, 1857 (1910).
155. P. Karrer, H. Bendas. Hely. Chim. Acta, 19, 98 (1936).

- 156. R. W. Upson. Am. nat. 2557805; Ch. A., 45, 8298 (1951); J. Am. Chem. Soc., 75, 1763 (1953).
- 157. J. F. Allen, S. K. Reed, O. H. Johnson, N. J. Brunsvold. J. Am. Chem. Soc., 78, 3715 (1956).
 158. W. Perkow, K. Ullerich, F. Meyer. Naturwis., 39, 353 (1952).
 159. W. Perkow. Chem. Ber., 87, 755 (1954).
 160. W. Perkow, R. W. Krocow, K. Knoevenagel. Chem. Ber., 88,

- 662 (1955).

- 161. А. R. Stiles. Ам. пат. 2685552; Ch. A., 48, 12365 (1954).
 162. А. Н. Пудовик, Н. М. Лебедева. ДАН СССР, 101, 889 (1955).
 163. А. Н. Пудовик. ДАН СССР, 105, 735 (1955).
 164. А. Н. Пудовик. ЖОХ, 25, 2173 (1955).
 165. А. Н. Пудовик, В. П. Аверьянова. ЖОХ, 26, 1426 (1956).
 166. А. Н. Пудовик, Л. Г. Салехова. ЖОХ, 26, 1431 (1956).
 167. А. Н. Пудовик. ЖОХ, 26, 2238 (1956).
 168. А. Н. Пудовик, Л. Г. Биктимирова. ЖОХ, 27, 2104 (1957).
 169. J. F. Allen, О. Н. Јоhnson. J. Am. Chem. Soc., 77, 2871 (1955).
 170. N. Kreutzkamp. H. Kayser. Naturwis. 42, 415 (1955).

- 170. N. Kreutzkamp, H. Kayser. Naturwis., 42, 415 (1955).
 171. M. S. Kharasch, J. S. Bengelsdorf. J. Org. Chem., 20, 1357 (1955).
 172. J. S. Bengelsdorf. J. Org. Chem., 21, 475 (1956).
 173. J. Kennedy, E. C. Lane, B. K. Robinson. J. Appl. Chem., 8, 459 (1958).
- 174. W. F. Bartel, B. H. Alexander, P. A. Giang, S. A. Hall. J. Am. Chem. Soc., 77, 2424 (1955).
 175. W. Lorenz, A. Henglein, G. Schrader, J. Am. Chem. Soc., 77,
- 2554 (1955). 176. A. M. Mattson, J. T. Spillane, G. W. Pearce. J. Agr. Food
- Chem., 3, 319 (1955).

 177. R. C. Morris, J. L. Winkle, Ам. пат. 2744128; Ch. A., 52, 1208 (1958).

 178. A. E. Aрбузов, К. В. Никоворов. ЖОХ, 18, 2008 (1948).

 179. R. C. Morris, V. W. Buls, S. A. Ballard. Ам. пат. 2577796; Ch. A., 46, 9581 (1952).

- 46, 9581 (1952).

 180. Г. Камай. Труды КХТИ им. С. М. Кирова, № 10, 29 (1946).

 181. Г. Камай. ДАН СССР, 55, 223 (1947).

 182. Г. Камай. Д. П. Егорова. ЖОХ, 16, 1521 (1946).

 183. D. Нагмап, А. R. Stiles. Ам. пат. 2601520; Сh. А., 46, 8417 (1952); Ам. пат. 2659714; Сh. А., 48, 12168 (1954).

 184. А. D. F. Toy. J. Am. Chem. Soc., 70, 186 (1948).

 185. А. D. F. Toy, L. V. Brown. Ind. Eng. Chem., 40, 2276 (1948).

 186. А. D. F. Toy, R. S. Cooper. J. Am. Chem. Soc., 76, 2191 (1954).

 187. J. Kennedy. Chem. a. Ind., 1956, 378.

 188. А. J. Castro, W. E. Elwell. J. Am. Chem. Soc., 72, 2275 (1950).

 189. E. C. Shokal, L. N. Whitehill. Англ. пат. 645222; Ch. А., 45, 4267 (1951).

- (1951). 190. В. С. Абрамов, Р. В. Дмитриева, А. С. Капустина. 23, 257 (1953). жох,
- 191. В. С. Абрамов, Н. А. Ильина. ЖОХ, 24, 124 (1954). 192. Е. Л. Гефтер, М. И. Кабачник. Авт. свид. 104285; Бюлл. изобр., № 9, 9 (1956).
- 193. А. И. Разумов, Н. Петров. Труды КХТИ им. С. М. Кирова, № 10, 35 (1946).
- 194. Б. А. Арбузов, Б. П. Луговкин, Н. П. Богоносцева. ЖОХ, 20, 1468 (1950).

- 20, 1406 (1550).

 195. А. Е. Арбузов, П. И. Алимов. Изв. АН СССР, ОХН, 1951, 530.

 196. D. Harman, R. E. Thorpe. Ам. пат. 2614990; Сh. А., 47, 1379 (1953).

 197. N. D. Dawson, A. Burger. J. Am. Chem. Soc., 74, 5312 (1952).

 198. E. C. Ladd, M. P. Harvey. Ам. пат. 2597938; Сh. А., 47, 1182 (1953).

 199. E. C. Ladd, M. P. Harvey. Ам. пат. 2631162; Сh. А., 48, 7048 (1954).

 200. М. И. Кабачник, П. А. Российская. Изв. АН СССР, ОХН, 1957, 48.

 201. В. С. Абрамов. ДАН СССР, 95, 991 (1954).

 202. Г. Камай, В. А. Кухтин. ДАН СССР, 102, 283 (1955).

 203. Н. W. Сооver, J. B. Dickey. Ам. пат. 2652416; Сh. А., 48, 10053 (1954).

- 204. R. L. Mc Connel, H. W. Coover. J. Am. Chem. Soc., 78, 4453 (1956) 205. H. J. Jacobson, R. G. Harvey, E. V. Jensen. J. Am. Chem. Soc.,
- 77 6064 (1955). 206. М. И. Кабачник, П. А. Российская. Изв. АН СССР, ОХН, 1945.
- 364. 207. Ф. Ф. Файзуллин, Н. А. Трифонов. Уч. зап. Казанского гос. ун-та. 112, кн. 4, 131, 139, 145 (1952). 208. А. М. Сладков. Диссертация. Москва, 1950; 1. М. Сладков, Г. С. Петров. ЖОХ, 24, 450 (1954).

- 209. А. Michaelis, W. La-Coste. Ber., 18, 2109 (1885). 210. А. Е. Арбугов, Г. Х. Камай, Л. В. Нестеров. Труды КХТИ им. С. М. Кирова, № 16, 17 (1952). 211. А. Е. Арбугов, Л. В. Нестеров. Изв. АН СССР, ОХН, 1954, 431. 212. А. И. Разумов, Н. Н. Банковская. ДАН СССР, 116, 241 (1957).
- 213. Реакции и методы исследования органических соединений кн. 111. М., Госхимиздат, 1954, стр. 7—72.
- 214. Л. В. Нестеров. Диссертация. Казань, 1953. 215. Б. А. Арбузов, Б. П. Луговкин. ЖОХ, 21, 99 (1951).

- 215. В. А. Арбузов, Б. П. Луговкин. ЖОХ, 21, 99 (1951).
 216. Г. Камай. ЖОХ, 18, 443 (1948).
 217. Р. О. Тажпеу. Ам. нат. 2535172, 2535174; Ch. А., 45, 3408 (1951).
 218. Р. О. Тажпеу. Ам. нат. 2570503; Ch. А., 46, 3556 (1952).
 219. А. Н. Пудовик, М. Г. Имаев. Изв. АН СССР, ОХН, 1952, 916.
 220. А. Н. Пудовик. ДАН СССР, 80, 65 (1951).
 221. А. Н. Пудовик, Г. М. Денисова. ЖОХ, 23, 263 (1953).
 222. А. Н. Пудовик, О. Н. Гришина. ЖОХ, 23, 267 (1953).
 223. А. Н. Пудовик, Н. Г. Полознова. ЖОХ, 25, 778 (1955).
 224. Р. О. Тажпеу. Ам. пат. 2535175; Ch. А., 45, 3409 (1951).
 225. Е. С. Ladd. Ам. пат. 2611784, 2622096; Ch. А., 47, 9355, 9344 (1953).
 226. J. В. Dickey, Н. W. Сооver. Ам. пат. 2550651; Ch. А., 45, 8029 (1951).
 227. А. Я. Якубович, Л. З. Соборовский, Л. И. Мулер, В. С. Фаермарк. ЖОХ, 28, 317 (1958).
- 228. Е. Л. Гефтер. ЖОХ, 28, 2500 (1958).
- 229. Г. С. Колесников, Е. Ф. Родионова. Высокомолекулярные соединения, 1, 641 (1959).
- нения, 1, 041 (1959).

 230. Г. С. Колесников, Е. Ф. Родионова, Л. С. Федорова. Высокомолекулярные соединения, 1, 367 (1959).

 231. Е. Л. Гефтер. Хим. наука и пром., 3, 544 (1958).

 232. J. Kennedy, G. M. Meaburn. Chem. a. Ind., 1956, 930.

 233. H. W. Coover, J. B. Dickey. Am. пат. 2652416; Ch. A., 48, 10053 (1954).

 234. W. H. Woodstock. Am. пат. 2516168; Ch. A., 45, 639 (1951).

- 235. H. W. Coover, J. B. Dickey. Am. nat. 2636027; Ch. A., 47, 11808 (1953). 236. J. B. Dickey, H. W. Coover. Am. nat. 2721876; Ch. A., 50, 10123 (1956); Zbl., 1957, 808; Am. nat. 2780616; Ch. A., 51, 7765 (1957).

- 237. А. Н. Пудовик, И. В. Коновалова. ЖОХ, 28, 1208 (1958). 238. F. Johnston. Англ. пат. 693742; Ch. A., 48, 10053 (1954). 239. A. R. Stiles, D. Harman. Ам. пат. 2711403; Zbl., 1956, 6810. 240. Г. Камай, В. А. Кухтин. ЖОХ, 28, 939 (1958). 241. L. A. R. Hall, C. N. Stephens, J. Am. Chem. Soc., 78, 2565 (1956). 242. Н. П. Богоносцева. Уч. зап. Казанск. гос. ун-та, 116, кн. 2, 71 (1956). 243. А. Н. Пудовик, Л. П. Щелкина, Л. А. Башилова. ЖОХ, 27, 2367 (1957).
- 2367 (1957).
- 244. C. J. Albisetti, M. J. Hogsed. Am. nar. 2671106; Ch. A., 49, 2482 (1955).
- 245. Г. Камай, О. Н. Белороссова. Изв. АН СССР, ОХН, 1947. 191. 246. Голланд. пат. 69357; Сh. А., 47, 143 (1953).

- 247. Англ. пат. 660918; Ch. A., 46, 8145 (1952). 248. B. A. Ackerman, T. A. Jordan, D. Swern. J. Am. Chem. Soc., 78, 6025 (1956).
- 249. H. J. Jacobson, M. J. Griffin, S. Palis. J. Am. Chem. Soc., 79, 2608 (1957).

- 250. Г. Камай, В. А. Кухтин. ЖОХ, 24, 1855 (1954). 251. Г. Јоhnston. Англ. пат. 695782; Ch. A., 48. 10054 (1954). 252. А. Н. Пудовик. ЖОХ, 27, 2755 (1957). 253. D. C. Rowlands. Ам. пат. 2728791; РЖХим., 1958, реф. 2204. 254. П. И. Алимов, И. В. Чепланова. Изв. Казан. филиала АН СССР, cep. xum., № 4, 43 (1957).
- 255. Химия и применение фосфорорганических соединений. Труды Первой конференции. Изд-во АН СССР, 1957, стр. 248.
- 256. А. В. Кухтин. ДАН СССР, 121, 466 (1958).
- 257. N. Kreutzkamp, H. Kayser. Ann., 609, 39 (1957).

- 258. А. Н. Пудовик. Л. Г. Биктимирова: ЖОХ, 28, 1496 (1958).
- 259. T. Yanagawa, S. Hashimoto, J. Furukawa. Hur. no PHXum <u>1958</u>, реф. 61028.
- 260. E. Pluêddermann. Ам. пат. 2612514; Zbl., 1955, 6848.
- 261. H. Tolk mith. Am. nar. 2693483; Ch. A., 49, 9867 (1955). 262. A. Einhorn, C. Frey. Ber., 27, 2455 (1894).

- 262. A. Einhorn, C. Frey. Ber., 27, 2455 (1894).
 263. G. M. Kosolapoff. Organophosphorus compounds. New York, 1950, p. 261.
 264. C. L. Moyle. Am. пат. 2552576; Ch. A., 45, 9080 (1951).
 265. Г. Шрадер. Усп. хим., 22, 712 (1953).
 266. С. С. Кукаленко, Н. Н. Мельников. ЖОХ, 28, 157 (1958).
 267. Е. К. Fields. J. Am. Chem. Soc., 78, 5821 (1956).
 268. С. L. Моуlе. Ам. пат. 2552575; Ch. A., 45, 9080 (1951).
 269. Н. И. Ризположенский, М. А. Зверева. Изв. АН СССР, ОХН, 1950, 358.
- 270. Г. Камай, Е. А. Герасимова. Труды КХТИ им. С. М. Кирова, № 23, 138 (1957).
- 271. J. L. Winkle, E. R. Bell, R. C. Morris. Ам. пат. 2712029; Ch. A., 51, 470 (1957).
- 272. A. F. Mc Kay, R. A. B. Bannard, R. O. Braun, R. L. Benness, J. Am. Chem. Soc., 76, 3546, (1954).
 273. H. Reinhardt, D. Bianchi, D. Mölle. Chem. Ber., 90, 1656 (1957).
 274. A. D. F. Toy, K. H. Rattenbury. Am. πατ. 2714100; Ch. A., 49, 14380
- (1955).
- 275. D. Harman, A. R. Stiles. Am. nar. 2632756; Ch. A., 48, 2760 (1954); Zbl., 1955, 5897.

- ZOI., 1955, 5897.
 ZOB. K. C. Kennard, C. S. Hamilton. J. Am. Chem. Soc., 77, 1156 (1955).
 ZOB. W. J. Kennedy, K. G. Ficken. J. Appl. Chem. 8, 465 (1958).
 W. J. Jones, W. C. Davies, S. T. Bowden, C. Edwards, W. E. Davis, L. H. Thoms. J. Chem. Soc., 1947, 1446.
 ZOB. L. Maier, D. Seiferth, F. G. A. Stone, E. G. Rochow. Z. Naturforsch., 12 b, 263 (1957); J. Am. Chem. Soc., 79, 5884 (1957).
 H. Hartmann, C. Beermann, H. Crempik. Angew. Chem., 67, 222 (1955)
- 233 (1955).

- 233 (1933).
 281. Н. Нагттапп, С. Веегтапп, Н. Стетрік. Z. anorg. alig. Chem., 287, 261 (1956).
 282. D. E. Worral. J. Am. Chem. Soc., 52, 2933 (1930).
 283. W. B. Mc Cormack. Ам. пат. 2663737; Ch. A., 49, 7601 (1955).
 284. W. B. Mc Cormack. Ам. пат. 2663738; Ch. A., 49, 7602 (1955).
 285. J. B. Conant, J. B. S. Bravermann, R. E. Hussey. J. Am. Chem. Soc., 45, 165 (1923).
 286. A. Hofmann. Ann. Suppl., 1, 275 (1861).
 287. W. J. Pope, C. S. Gibson. J. Chem. Soc., 101, 735 (1912).
 288. J. Meisenheimer ucorp. Ann., 449, 213 (1926).
 289. E. Rothstein, R. W. Saville, P. E. Horn. J. Chem. Soc., 1953, 3994.

- 3994.

- 290. Г. Камай, Л. А. Хисматулина. ЖОХ, 26, 3426 (1956). 291. F. Ramires, S. Dershowitz. J. Org. Chem., 22, 41 (1957). 292. M. M. Rauhut исотр. J. Am. Chem. Soc., 81, 1103 (1959). 293. П. А. Российская, М. И. Кабачник. Изв. АН СССР, ОХН, 1947, 509.
- 294. R. M. Caven. J. Chem. Soc., 81, 1368 (1902).

- 295. B. Holmsted. Acta physiolog. Scand., 25, Supplem. 90 (1951).
 296. J. Walczynska. Roczn. Chem., 6, 110 (1926).
 297. B. C. Saunders, G. J. Stacey, F. Wild, J. Wilding. J. Chem. Soc., 1948, 699.

- 50c., 1945, 699.
 298. W. Gerrard. J. Chem. Soc., 1940, 1464.
 299. H. R. Gamrath. Am. пат. 2750399; Ch. A., 51, 458 (1957).
 300. М. Я. Крафт, В. В. Катышкина. ДАН СССР, 86, 725 (1952).
 301. В. В. Катышкина, М. Я. Крафт. ЖОХ, 26, 3060 (1956).
 302. В. В. Коршак, И. А. Грибова, М. А. Андреева. Из СССР, ОХН, 1958, 880.
 302a. И. К. Рубцова, Р. Д. Жилина. ЖПХ, 32, 2604 (1959).
 303. Н. Zanftmann и сотр. Англ. пат. 644467, 651656; Ch. A., 45, 386
- 303. H. Zenftmann и сотр. Англ. пат. 644467, 651656; Ch. A., 45, 3862, 9081 303. H. Zenitmann w corp. Ahrn. nat. 644467, 651656; Ch. A., 45, (1951).
 304. V. Auger, P. Dupuis. C. r., 146, 1151 (1908).
 305. M. Guggenheim. Am. nat. 1960184; Ch. A., 28, 4539 (1934).
 306. E. C. Britton. Am. nat. 2033918; Ch. A., 30, 2988 (1936).
 307. M. Rapp. Ann., 224, 156 (1884).
 308. K. W. Rosenmund, H. Vogt. Arch. Pharm., 281, 317 (1943).
 309. R. Anschütz, G. D. Moore. Ann., 239, 314 (1887).
 310. R. Anschütz, R. Anspach. Ann., 346, 312 (1906).

- 311. R. Anschütz, H. Mehring. Ann., 346, 300 (1906). 312. R. Anschütz, A. Robitsek. Ann., 346, 323 (1906). 313. R. Anschütz, A. Robitsek, F. Schmitz. Ann., 346, 330 (1906). 314. R. Anschütz, E. Schroeder, E. Weber, R. Anspach. Ann., **346**, 341 (1906).
- 315. G. Discalzo. Gaz. Chim. Ital., 15, 278 (1885). 316. S. L. Bass. Ам. пат. 2071017; Zbl., 1937, I, 4848.
- 317. E. C. Britton, S. L. Bass. Am. nar. 2117290; Zbl., 1938, II, 1312.
- 318. E. C. Britton, S. L. Bass. Am. nar. 2117291; Zbl., 1938, II, 1312. 319. P. Kunz. Ber., 27, 2559 (1894).
- 320. R. Wolfenstein. Ber., 20, 1966 (1887). 321. F. Guichard. Ber., 32, 1572 (1899).
- 322. R. B. Fox. J. Am. Chem. Soc., 72, 4147 (1950). 323. M. S. Kharasch, E. V. Jensen, S. Weinhouse. J. Org. Chem.,
- 14, 429 (1949). 324. Л. И. Захаркин, О. Ю. Охлобыстин. ДАН СССР, 116, 236, (1957). 325. О. Ю. Охлобыстин, Л. И. Захаркин. Изв. АН СССР, ОХН, 1958. 1006.
- 326. A. Sacco. Atti Acad. Naz. Lincei, 11, 101 (1951).
- 327. А. Я. Якубович, В. А. Гинсбург, С. П. Макаров. ДАН СССР, 71, 303 (1950).
- 328. А. Я. Якубович, В. А. Гинсбург. ЖОХ, 22, 1534 (1952). 329. <u>М. S. Kharasch</u>, E. V. Jensen, W. H. Urry. J. Am. Chem. Soc., **67**, 1864 (1945).

- 330. В. А. Гинсбург, А. Я. Якубович. ЖОХ, 28, 728 (1958). 331. В. А. Гинсбург, Н. Ф. Привезенцева. ЖОХ, 28, 736 (1958). 332. С. Walling. Ам. пат. 2437796; Ch. A., 42, 4199 (1948). 333. И. П. Комков, С. З. Ивин, К. В. Караванов. ЖОХ, 28, 2963 (1958).
- 334. А. И. Разумов, О. А. Мухачева, Сим-До-Хен. Изв. АН СССР, OXH, 1952, 894.

 335. A. Michaelis. Ann., 181, 265 (1876).

 336. A. Michaelis. Ann., 293, 193 (1896).

 337. A. Michaelis. Ann., 294, 1 (1896).

 338. A. E. Apóysob. HPXO, 42, 398 (1910).

- 339. H. Lecoq. Bull. Soc. Chim. Belg., 42, 199 (1933). 340. J. Lindner, W. Wirth, B. Zaunbauer. Monatshefte f. Chem., 70, 1 (1937).

- 1 (1937).
 341. Г. Камай. ЖОХ, 2, 524 (1932).
 342. W. Т. Dye. J. Am. Chem. Soc., 70, 2595 (1948).
 343. В. В u chner, L. В. Lockhart. J. Am. Chem. Soc., 73, 755 (1951).
 344. Е. Л. Гефтер. Авт. свид. № 107266. Бюлл. изобр., № 6, 25 (1957).
 345. Е. Л. Гефтер. ЖОХ, 28, 1338 (1958).
 346. Г. Камай. ЖОХ, 4, 192 (1934).
 347. А. Schenk, A. Michaelis. Ber., 21, 1497 (1888).
 348. Р. Меlchiker. Ber., 31, 2915 (1898).
 349. Н. Н. Наtt. J. Chem. Soc., 1933, 776.
 350. J. Гіпdпег, М. Strecker. Monatshefte f. Chem., 53, 274 (1929).
 351. М. И. Кабачиик, П. А. Российская Изв. АНСССР, ОХН, 1946 351. М. И. Кабачинк, П. А. Российская. Изв. АН СССР, ОХН, 1946, 515.

- 351. М. И. Кабачийк, П. А. Россииская. Изв. Ап сост, ОхП, 1940, 515. 352. Л. З. Соборовский, Ю. М. Зиновьев. ЖОХ, 24, 516 (1954). 353. W. Fossek. Monatshefte f. Chem., 7, 20 (1886). 354. J. Weller. Ber., 21, 1492 (1888). 355. E. Zeibnitz, K. Naumann. Chem. Techn., 3, 5 (1951). 356. H. Schnell. Angew. Chem., 68, 633 (1956). 357. A. E. Чичибабин. Основные начала органической химии, т. 1. М.— Л., Госхимиздат, 1953.
- 358. А. И. Луньяк. ЖРХО, 36, 301 (1904). 359. Н. Раціу, W. Schans. Ber., 56, 979 (1923).

- 359. H. Pauly, W. Schans. Ber., 56, 979 (1923).
 360. J. E. Johnson, D. R. Mussel. Am. цат. 2538725; Ch. A., 45, 4412 (1951).
 361. R. P. Perkins, F. Bryner. Пат. ФРГ 905977; Zbl., 1954, 5410.
 362. А. Дианин. ЖРХО, 23, 488 (1891).
 363. А. Russanow. Ber., 22, 1943 (1889).
 364. Th. Zinke. Ann., 363, 246 (1908).
 365. A. Michaelis. Ann., 315, 92, 97 (1901).
 366. P. W. Morgan, B. C. Herr. J. Am. Chem. Soc., 74, 4526 (1952).
 367. Б. А. Жубанов. Диссертация. Москва, 1953.
 368. Г. С. Колесников, В. В. Коршак, Б. А. Жубанов. Тезисы до-кланов IX конференции по общим вопросам химии и физики высокомолекуляркладов IX конференции по общим вопросам химии и физики высокомолекулярных соединений. Москва, 1956, стр. 12.
- 369. G. S. Forbes, H. H. Anderson. J. Am. Chem. Soc., 62, 761 (1940).
- 370. H. H. Anderson. J. Am. Chem. Soc., 64, 1757 (1942).

- 371. G. S. Forbes, H. H. Anderson. J. Am. Chem. Soc., 65, 2271 (1943). 372. A. C. Haven. J. Am. Chem. Soc., 78, 842 (1956). 373. A. Hofmann. J. Am. Chem. Soc., 43, 1684 (1921). 374. A. Hofmann. J. Am. Chem. Soc., 52, 2995 (1930). 375. W. A. Reeves, F. F. Flin, J. D. Guthrie. J. Am. Chem. Soc., 77, 3923 (1955).
- 376. H. S. Bloch. Ам. пат. 2570512; Ch. A., 46, 3555 (1952).
- 377. D. H. Chadwick. Ам. пат. 2582817: Ch. A., 46, 7581 (1952)

- 378. А. Е. Арбузов, П. И. Раков. Изв. АН СССР, ОХН, 1950, 237. 379. А. Е. Арбузов, Н. А. Разумова. Изв. АН СССР, ОХН, 1956, 187. 380. Е. Л. Гефтер, М. И. Кабачник. Изв. АН СССР, ОХН, 1957, 194. 381. А. Е. Арбузов, В. М. Зороастрова. Изв. АН СССР, ОХН, 1952,
- 779. 382. А. Е. Арбузов, В. М. Зороастрова. Изв. АН СССР, ОХН, 1951,. **536.**
- В. М. Зороастрова, Н. И. Ризположен-383. А. Е. Арбузов,
- ский. Изв. АН СССР, ОХН, 1948, 208. 384. А. Е. Арбузов, М. М. Азановская. Изв. АН СССР, ОХН, 1949, 473.
- 385. H. G. Cock, H. Mc Combie, B. C. Saunders. J. Chem. Soc., 1945, 873.
- 386. Б. А. Арбузов, В. С. Виноградова. Изв. АН СССР, ОХН, 1947, 617.

- 387. О. Foss. Acta chem. scand., 1, 8 (1947). 388. Б. А. Арбузов, В. С. Виноградова. ДАН СССР, 83, 79 (1952). 389. R. W. Yohng. J. Am. Chem. Soc., 75, 4620 (1953). 390. А. Е. Арбузов, М. М. Азановская. Изв. АН СССР, ОХН, 1951, 544.
- 391. А. Е. Арбузов, Ф. Г. Валитова. 392. W. Gerrard. J. Chem. Soc., 1944, 85. Ф. Г. Валитова. Изв. АН СССР, ОХН, 1952, 801.
- 393. F. R. Atherton, H. T. Howard, A. R. Todd. J. Chem. Soc., 1948, 1106.
- 394. А. Е. Арбузов. Изв. АН СССР, ОХН, 1946, 226.
- 395. А. Е. Арбузов, В. М. Зороастрова. Изв. АН СССР, ОХН, 1952, 770.
- 396. H. J. Lucas. F. W. Mitchell, C. N. Scully. J. Am. Chem. Soc.,
- 72, 5491 (1950). 397. А. Е. Арбузов, В. М. Зоровстрова. Изв. АН СССР, ОХН, 1952, 789.
- 398. П. А. Российская, М. И. Кабачник. Изв. АН СССР, ОХН, 1947 509.
- 399. A. F. Mc Kay, R. O. Braun, G. R. Vavasour. J. Am. Chem. Soc., 74, 5540 (1952).
 400. R. A. B. Bannard, J. R. Gilpin, G. R. Vavasour, A. F. Mc Kay. Can. J. Chem., 31, 976 (1953).
- R. Gilpin, G. R. Vavasour, A. F. M.c.
- 401. В. В. Коршак, И. А. Грибова, В. К. Шитиков. Изв. АН СССР, OXH, 1957, 631.
- 402. Б. А. Арбузов, М. К. Сайкина, В. М. Зороастрова. Изв. АН СССР, ОХН, 1957, 1046.
- 403. Б. А. Арбузов, К. В. Никоноров, О. Н. Федотова, Г. М. Ви-мокурова, З. Г. Шишова. ДАН СССР, 91, 817 (1953). 404. А. Е. Арбузов, В. М. Зороастрова. Изв. АН СССР, ОХН, 1952,
- 405. Б. А. Арбузов, К. В. Никоноров, З. Г. Шишова. Изв. А. СССР, ОХН, 1954, 823. 406. Н. R. Gamrath, R. E. Hatton. Ам. пат. 2661366; Zbl., 1956, 8487. 407. Т. Yamasaki, Т. Sato. Zbl., 1956, 7530. 408. А. Е. Арбузов, Н. А. Разумова. ДАН СССР, 97, 445 (1954). К.В. Никоноров, З.Г. Шишова. Изв. АН

- 408. А. Е. Арбузов, Н. А. Разумова. ДАН СССР, 97, 445 (1954). 409. А. D. F. Тоу. Ам. пат. 2382622; Сh. А., 40, 604 (1946). 410. М. А. Соколовский, П. М. Завлин. Авт. свид. №№ 116878, 119180, 121442; Вюлл. изобр., № 12, 28 (1958); № 8, 10 (1959); № 15, 24 (1959). 411. Н. П. Гречкин. Изв. АН СССР, ОХН, 1956, 538. 412. М. Goering, К. Niedenzu. Chem. Ber., 89, 768 (1956). 413. G. M. Kosolapoff. Organophosphorus compounds. New York, 1950, p. 310. 414. Там же, стр. 311. 415. Там же, стр. 312. 416. L. Неулар W. Noll Пат. ФРГ 854651. Zbl. 1953, 4452

- 416. J. Heyna, W. Noll. Har. OPF 854651; Zhl., 1953, 4452.
- 417. R. P. Parker, D. R. Seeger, E. Kuh. Ам. пат. 2606901; Ch. A., 47, 5424 (1953).
- 418. G. M. Kosolapoff. Organophosphorus compounds. New York, 1950, p. 315,
- 419. Там же, стр. 314.

- 420. H. Bestian. Ann., 566, 210 (1950). 421. M. Semonsky, A. Cerny. Chem. Listy, 47, 469 (1953). 422. R. P. Parker, D. R. Seeger, E. Kuh. Am. nat. 2606900; Ch. A., 47, 5424 (1953).

- 5424 (1953).
 423. К. А. Корнев, Л. Д. Проценко. Укр. хим. ж., 22, 782 (1956).
 424. R. P. Parker, D. R. Seeger, E. Kuh. Ам. пат. 2606902; Ch. A., 47, 5424 (1953).
 425. R. Klement, O. Koch. Chem. Ber., 87, 333 (1954).
 426. L. F. Audrieth, A. D. F. Toy. J. Am. Chem. Soc., 64, 1553 (1942).
 427. G. M. Kosolapeff. Organophosphorus compounds. New York, 1950, p. 313.
 428. A. Abbey. Англ. пат. 673877; Specifications of Inventions 5739 (1949).
 429. C. L. Moyle. Ам. пат. 2552577; Ch. A., 45, 9080 (1951).
 430. E. Kuh, D. R. Seeger. Ам. пат. 2670347; Ch. A., 49, 2481 (1955).
 431. A. C. Buck, J. D. Bartleson, H. P. Lankelma. J. Am. Chem. Soc., 70, 744 (1948).
 432. G. Wise, H. P. Lankelma. J. Am. Chem. Soc., 74, 529 (1952).
- 432. G. Wise, H.P. Lankelma. J. Am. Chem. Soc., 74, 529 (1952).
 433. R. Rätz. J. Am. Chem. Soc., 77, 4170 (1955).
 434. G. M. Kosolapoff. Organophosphorus compounds. New York, 1950, p. 316.

- 434. G. M. Kosolapoff. Organophosphorus compounds. New York, 1950, p. 316. 435. Там же, стр. 317. 436. D. C. Morrison. J. Am. Chem. Soc., 73, 5896 (1951). 437. М. И. Кабачник. Изв. АН СССР, ОХН, 1948, 219. 438. А. Разумов, О. Мухачева. ЖОХ, 26, 1436 (1956). 439. W. Jones, W. Davies, W. Dyke. J. phys. Chem., 37, 583 (1933). 440. G. M. Kosolapoff, R. Watson. J. Am. Chem. Soc., 73, 4101 (1951). 441. М. И. Кабачник, Е. С. Шепелева. Изв. АН СССР, ОХН, 1953, 862. 442. D. E. Warren. Plastics. Chicago, 7, № 1, 39, 71 (1947). 443. A. D. F. Toy. Chem. Eng. News, 25, № 28, 2030 (1947). 444. A. D. F. Toy. Mod. Plastics, 24, № 12, 226 (1947). 445. P. D. Bartlett, R. Altschul. J. Am. Chem. Soc., 67, 816 (1945). 446. W. F. Bruksch, L. H. Howland. Am. пат. 2583356; Ch. A. 46. 3800 (1952).

- 447. H. W. Coover, J. B. Dickey. Am. пат. 2636027; Ch. A., 47, 11808 (1953). 448. A. D. F. Toy. Am. пат. 2485677; Ch. A., 44, 2284 (1950). 449. A. D. F. Toy. Am. пат. 2497637; Ch. A., 44, 4287 (1950). 450. A. D. F. Toy. Am. пат. 2497638; Ch. A., 44, 4287 (1950). 451. A. D. F. Toy. Am. пат. 2497638; Ch. A., 45, 3654 (1951). 452. A. D. F. Toy. L. Brown. Am. пат. 2586884; Ch. A., 46, 4278 (1952). 453. A. D. F. Toy, L. Brown. Am. пат. 2586885; Ch. A., 46, 5888 (1952). 454. T. C. Baker. Am. пат. 2680105; Ch. A., 48, 11110 (1954). 455. Chem. Week. 77. № 12 (part II). 355 (1955).

- 455. Chem. Week, 77, № 12 (part II), 355 (1955).
 456. J. G. Frick, J. W. Weaver, R. L. Arceneaux, M. F. Stanbury, J. Polymer. Sci., 20, № 95, 307 (1956).
 457. A. A. Берлин, А. М. Сладков. Высокомолекулярные соединения, № 12,
- 63 (1952). 458. Ш. А. Карапетян. Природа, 46, № 8, 65 (1957). 459. Р. Х. Фрейдлина, Е. И. Васильева. Хим. наука и пром., 2, № 1, 2
- Д. А. Кардашев. Высокомолекулирные соединения, № 5, 9 (1946). Д. А. Кардашев, Н. С. Лезнов, В. П. Нуждина. Хим. пром.,
- № 2, 5 (1945). 462. М. М. Котон, П. А. Муляр, Н. М. Каменецкая. ЖПХ, 29, 311
- 463. В. П. Голендеев. Уч. зап. Сталинградского гос. пед. ин-та, № 1, 128 (1948).
- 464. Методы высокомолекулярной органической химии, том 1. В. В. Коршак.
- «Общие методы синтеза высокомолекулярных соединений». М., 1953.
 465. В. В. Кор шак. Химия высокомолекулярных соединений. М.— Л., 1950.
 Изд-во АН СССР.
- 466. R. W. Lindsey. Am. пат. 2439214; Ch. A., 42, 4795 (1948). 467. H. W. Coover, J. B. Dickey. Am. пат. 2743261; РЖХим, 1958, реф. 62874.
- 468. C. S. Marvel, J. C. Wright, J. Polymer Sci., 8, 255 (1952).
- 469. Е. Л. Гефтер, А. Б. Пашков, Е. И. Люстгартен. и пром., 3, 825 (1958). Хим. наука
- 470. C. L. Arcus, R. J. S. Matthews. J. Chem. Soc., 1956, 4607. 471. E. C. Britton, H. B. Marshall, W. J. Le Fevre. Ам. пат. 2186360; Ch. A., 34, 3405 (1940).

- 472. J. W. Haworth. Англ. пат. 675783; Ch. A., 46, 11778 (1952).
 473. Г. Камай, В. А. Кухтин. ЖОХ, 25, 1932 (1955).
 474. A. D. F. Toy, К. H. Rattenbury. Ам. пат. 2735789; Ch. A., 50, 9034 (1956).

475. Chem. Week, 79, № 24, 46 (1956).

476. R. Hart. Ind. chim. belge, 21, 1053, 1193, 1309 (1956); 22, 39 (1957).

- 477. М. И мото. J. Soc. org. Synt. chem., Japan, 14, 10 (1956); Химия и технология полимеров, № 2, 119 (1957).
 478. F. Eirich, H. Mark. J. Coll. Sci., 11, 748 (1956).
 479. E. H. I m mergut, H. Mark. Makromol. Chem., 18-19, 322 (1956).
 480. G. Natta и сотр. Angew. Chem., 68, 393 (1956); Chim. e Ind. 38, 751 (1956); 39, 275 (1957) и др.; Химия и технология полимеров, № 5, 139 (1957).
- 481. А. Н. Праведников, Ю. С. Липатов. Методы получения и свойства привитых и блок-полимеров. Москва. 1958.

- G. Nattaиcorp. Chim. e Ind., 40, 813 (1958). E. Б. Тростянская, И. П. Лосев, А. С. Тевлина. ЖАХ, 11, 483. Е. Б. Тростянская, 578 (1956).
- Е.Б. Тростянская, А.С. Тевлина. Авт. свид. 484. И. **Й**. Лосев, № 118207; Бюлл. изобр., № 4, 37 (1959).
- 485. E. N. Walsh, T. M. Beck, A. D. F. Toy. J. Am. Chem. Soc., 78, 4455

(1956).
486. G. M. Kosolapoff. Ам. пат. 2495108; Ch. A., 44, 7091 (1950).
487. D. E. Kvalnes, N. O. Brace. Ам. пат. 2691567; Ch. A., 49, 2090 (1955).
488. Асида. Цитировано по РЖХим., 1956, реф. 76357.
489. V. Motozato and others. J. Chem. Soc. Japan (J. Chem. Sect.), 59, 479 (1956).

490. G. C. Daul, J. D. Reid, R. M. Reinhardt. Ind. Eng. Chem., 46, 1042 (1954).

1042 (1934).
491. I. Jones. Brit. plastics, 16, 77 (1944).
492. A. Katchalski, H. Eisenberg. Nature, 166, 267 (1950).
493. R. E. Ferrel, H. S. Olkott, H. Fraenkel-Conrat. J. Am. Chem. Soc., 70, 2401 (1948).
494. G. C. Daul, J. D. Reid. Am. nat. 2609360; Ch. A., 47, 920 (1953).
495. R. Lohmar, J. W. Sloan, C. E. Rist. J. Am. Chem. Soc., 72, 5717

(1950).

496. H. Vogel. Ber., 72, 2052 (1939).
497. P. Karrer, H. Koenig, E. Usteri. Helv. Chim. Acta, 26, 1296 (1943).
498. H. K. Barrenscheen, J. Pany. Biochem. Z., 219, 364 (1930).
499. J. Kerb. Biochem. Z., 100, 3 (1919).
500. H. Pringsheim, K. Goldstein. Ber., 56, 1520 (1923).
501. P. Koets. Proc. Acad. Sci., Amsterdam, 38, 63 (1935).
502. P. Koets, H. R. Kruyt. Colloid. Beihefte, 47, 100 (1937); Ch. A. 32, 1543. (1938).

- (1938).
 503. А. Б. Фостер, У. Дж. Оверенд. Усп. хим., 27, 891 (1958).
 504. R. W. Little. Flameproofing textile fabrics. New York, 1947.
 505. C. H. Muendel, W. A. Selke. Ind. Eng. Chem., 47, 374 (1955).
 506. J. D. Reid, L. W. Mazzeno. Ind. Eng. Chem., 41, 2828 (1949).
 507. J. D. Guthrie. Ind. Eng. Chem., 44, 2187 (1952).
 508. J. D. Reid, L. W. Mazzeno, E. M. Buras. Ind. Eng. Chem., 41, 2831 (1949).
 509. A. C. Nuessle, F. M. Ford, W. P. Hall, H. L. Lippert. Textile Res. J., 26, 32 (1956).
 510. J. F. Jurgens, J. D. Reid, J. D. Guthrie. Textile Res. J., 18, 42 (1948).
- (1948).
- 511. R. S. Babiarz, W. P. Hall. Канадск. пат. 517317; РЖХим., 1957, реф. 55640.

512. M. Orzel. Польск. пат. 35682; РЖХим., 1957, реф. 45849.

512. M. Orzel. Польск. пат. 35682; РЖХим., 1957, реф. 45849.
513. M. Orzel, L. Wierzbowska. Цит. по РЖХим., 1957, реф. 55604.
514. C. S. Marvel, B. R. Bluestein. J. Polymer. Sci., 6, 351 (1951).
515. R. F. Schwenker, E. Pascu. Ind. Eng. Chem., 50, 91 (1958).
516. G. C. Daul, J. D. Reid. Am. пат. 2583549; Zbl., 1954, 2496; Ам. пат. 2592544; Ch. А., 46, 7768 (1952).
517. Австрал. пат. 164917; РЖХим., 1956, реф. 59784.
518. Т. Kressman, F. Туе. Англ. пат. 726925; Zbl., 1956, 4578.
519. М. Ваег. Ам. пат. 2750351; РЖХим., 1958, реф. 41604.
520. W. Fossek. Monatsh. f. Chem., 5, 121, 627 (1884); 7, 20 (1886).
521. R. W. Upson. Ам. пат. 2599501; Ch. A., 46, 8416 (1952).
522. C. S. Marvel, J. C. Wright. J. Polymer. Sci., 8, 495 (1952).

- 521. R. W. Upson. Am. нат. 2599501; Ch. A., 46, 8416 (1952).
 522. C. S. Marvel, J. C. Wright. J. Polymer. Sci., 8, 495 (1952).
 523. S. Yolles. Am. нат. 2829137; Ch. A., 52, 13606 (1958).
 524. J. Schubert. Ann. Rev. Phys. chem. 5, 413 (1954).
 525. W. Wood. Пат. ФРГ 930415; РЖХим., 1956, реф. 66676.
 526. Т. Kressman, F. Tye. Англ. нат. 726918; Zbl., 1956, 4291; нат. ФРГ 947206; РЖХим., 1957, реф. 64829.
 527. А. Б. Пашков, М. А. Соколинский, В. С. Титов, М. И. Иткина, Е. Л. Гефтер. Авт. свид. 113041; Бюлл. изобр., № 5, 100 (1958).
 528. J. Kennedy, R. V. Davies. Chem. a. Ind., 1956, 378.

- 529. M. E. Cupery. Am. nat. 2692876; Ch. A., 49, 2119 (1955).
 530. M. E. Cupery. Am. nat. 2723971; Zbl., 1957, 1306.
 531. E. C. Shokal. Am. nat. 2732367; P. W. Xim., 1958, peф. 3110.
 532. G. D. Martin. Am. nat. 2375572; Ch. A., 40, 6875 (1946).
 533. G. D. Martin. Am. nat. 2382497; Ch. A., 39, 5548 (1945).
 534. G. D. Martin. Am. nat. 2387521; Ch. A., 40, 5595 (1946).
 535. W. H. Smyers, D. W. Joung. Am. nat. 2494592; Ch. A., 44, 3741 (1950).
 536. E. C. Hughes, H. E. Alford, J. D. Barteson. Am. nat. 2695271; P. W. Ym., 1956, pef. 51993. РЖХим., 1956, реф. 51993. 537. J. M. Musselman. Канадск. пат. 511892; РЖХим., 1956, реф. 79158.
- 538. S. A. Miller, M. Kaufman. Англ. пат. 706577; Specifications of Inventions, 6066 (1954).

- 1016, 0000 (1904).
 539. Chem. Eng. News, 35, № 37, 6 (1957).
 540. Англ. пат. 720566; РЖхим., 1958, реф. 13014.
 541. В. W. Lew. Ам. пат. 2726177; Ch. А., 50, 5330 (1956).
 542. Е. Л. Гефтер, Л. А. Родивилова. Авт. свид. 114022; Бюлл. изобр., № 7, 48 (1958); Пластические массы, № 2, 35 (1959).
 543. D. E. Kvalnes, N. O. Brace. Ам. пат. 2691566; Ch. А., 49, 2090 (1955).
- 544. W. B. Mc Cormack. Ам. пат. 2671077; Ch. A., 48, 6737 (1954). 545. W. B. Mc Cormack. Ам. пат. 2671079; Ch. A., 48, 6738 (1954).

- 546. G. M. Kosolapoff. J. Am. Chem. Soc., 77, 6658 (1955). 547. N. V. Stamicarbon. Голландск. пат. 75705; Ch. A., 49, 7154 (1955). 548. В. В. Коршак, Г. С. Колесников, Б. А. Жубанов. Изв. АН СССР, ОХН, 1958, 618.

- CCCP, ОХН, 1958, 618.

 549. R. Tunteler. Plastica, 6, 156 (1953).

 550. H. Zenftman, H. R. Wright. Brit. Plastics, 25, 374 (1952).

 551. H. R. Wright, H. Zenftman. Angew. Chem., 64, 285 (1952).

 552. H. Zenftman. Англ. пат. 679834; Ch. A., 47, 12422 (1953).

 553. W. E. Cass. Ам. пат. 2616873; Ch. A., 47, 1977 (1953).

 554. H. Zenftman, A. Mc Lean. Am. пат. 2636876; РЖХим., 1954, реф. 31686.

 555. A. D. F. Toy. Am. пат. 2435252; Ch. A., 42, 2817 (1948).

 556. A. D. F. Toy. Am. пат. 2572076; Ch. A., 46, 775 (1952).

 557. H. Zentfman, R. Mc Gillivray. Англ. пат. 653489; Ch. A., 45, 8808 (1951); Ам. пат. 2636020; Zbl. 1954, 9168; РЖХим., 1954, реф. 33433.
- 1951), Ам. пат. 2050020, 251. 1954, 9108, РЖХим., 1954, реф. 35453.

 558. Фуранава, Ода. Цит. по РЖХим., 1957, реф. 19109.

 559. Н. Тоlkmith. J. Ам. Сhem. Soc., 75, 5270, 5273 (1953).

 560. J. А. Arvin. Ам. пат. 2058394; Сh. А., 31, 180 (1937).

 561. Metallgesellschaft. Англ. пат. 706410; Сh. А., 49, 6988 (1955).

 562. В. Неlferich, Н. G. Schmidt. Пат. ФРГ 905318; Zbl., 1954, 9168.

 563. Н. W. Coover. Ам. пат. 2682521; Сh. А., 48, 11111 (1954).

 564. Н. W. Coover, М. А. Мс Саll. Ам. пат. 2716101; РЖХим., 1956, реф. 44981.

- 565. Франц. пат. 1172892 (1957). 566. Н. Нопе I. Ам. пат. 2272668; Ch. A., 36, 3585 (1942). 567. Н. Newby. Англ. пат. 772486; Ch. A., 51, 13919 (1957). 568. Н. W. Coover, M. A. Mc Call. Ам. пат. 2682522; Ch. A., 48, 11112 (1954).
- 569. А. А. Воронцова. Диссертация. Москва, 1953. 570. В. В. Коршак, И. А. Грибова, В. К. Шитиков. Тезисы докладов ІХ Конференции по общим вопросам химии и физики высокомолекулярных соединений. М., 1956, стр. 9.
- 571. В. В. Коршак, И. А. Грибова, В. К. Шитиков. Изв. АН СССР, OXH, 1958, 210.

- 572. L. Acker. Chem. Ber., 88, 376 (1955). 573. Angew. Chem., 70, 350 (1958). 574. M. И. Кабачник, П. А. Российская. Изв. АН СССР, ОХН, 1946,
- 575. Е. Л. Гефтер, М. И. Кабачник. Изв. АН СССР, ОХН, 1957, 194. 576. Е. Л. Гефтер, И. К. Рубпова. Авт. свид. 111889; Бюлл. изобр., № 3, 100 (1958).
- 577. Англ. пат. 524510; Ch. A., 35, 6353 (1941).
- 578. V. V. Korshak. J. Polymer. Sci., 31, 319 (1958). 579. P. W. Morgan. Ам. пат. 2646420; Ch. A., 47, 10276 (1953).
- 580. Австрал. пат. 200947; РЖХим., 1957, реф. 32546.
- 581. H. Z. Lecher, R. A. Greenwood, K. C. Whitehouse, T. H. Chao. J. Am. Chem. Soc., 78, 5018 (1956).
 582. H. Quitman и сотр. Франц. пат. 1083835; Chem. et Ind., 75, 96 (1956).
 583. H. W. Coover, M. A. Mc Call. Ам. пат. 2716100; РЖХим., 1956, реф.
- 48804.
- 584. А. С. Наven. Ам. пат. 2716639; РЖХим., 1956, реф. 52593. 585. Т. М. Фрунзе, В. В. Коршак, В. В. Курашев, Г. ников, Б. А. Жубанов. Изв. АН СССР, ОХН, 1958, 783. Г. С. Колес-

- 586. J. Liebig, F. Wöhler. Ann., 11, 9 (1834). 587. H. N. Stokes. Am. Chem. J., 17, 275 (1895); 18, 629 (1896); 19, 782 (1897). 588. R. Schenk, G. Römer. Ber., 57, 1343 (1924). 589. F. M. Jaeger, J. Beintema. Proc. Acad. Sci., Amsterdam, 35, 756 (1932).
- 590. A. M. Ficquelmont. C. r., 202, 423 (1936).
 591. A. M. Ficquelmont. C. r., 204, 689, 867 (1937).
 592. H.S. chmitz-Dumont, O. Külkens. Z. anorg. allg. Chem., 238, 189 (1938).
- 593. O. Schmitz-Dumont, A. Braschos. Z. anorg. allg. Chem., 243, 113 (1939).

- 594. O. Schmitz-Dumont. Z. Electrochem., 45, 651 (1939).
 595. H. Bode, H. Bach. Ber., 75, 215 (1942).
 596. H. Bode. Angew. chem., 60, 67 (1948); 61, 438 (1949).
 597. H. Bode. Z. anorg. alig. Chem., 252, 113 (1943).
 598. F. Seel, J. Langer. Angew. Chem., 68, 461 (1956).
 599. L. F. Audrieth, R. Steinmann. A. D. F. Toy. Chem. Rev., 32, 109 (1943).

600. O. Schmitz-Dumont. Angew. Chem., 50, 415 (1937).
601. A. M. Ficquelmont. Ann. chim., 12, 169 (1939).
602. R. Steinman, B. Schirmer, L. F. Audrieth. J. Am. Chem. Soc., 64, 2377 (1942).
603. J. Remond. Rev. prod. chim., 60, № 1236, 145, № 1237, 195 (1957).

- 604. B. Dishon. J. Am. Chem. Soc., 71, 2251 (1949).
 605. K. H. Meyer, W. Lotmar, G. W. Pankow. Helv. chim. Acta, 19, 930 (1936).

930 (1936).
606. F. Patat, F. Kollinsky.-Makromol. chem., 6, 292 (1951).
607. F. Patat, K. Frömbling. Monatsch., 86, 718 (1955).
608. F. Patat, P. Derst. Angew. Chem., 71, 105 (1959).
609. J. A. Brydson. Plastics, 22, 384 (1957).
610. H. J. Kauth. Am. nat. 2382423; Ch. A., 39, 4706 (1945).
611. D. Lipkin. Am. nat. 2192921; Ch. A., 34, 4836 (1940).
612. F. Goldschmidt, B. Dishon, J. Polymer Sci., 3, 481 (1948).
613. B. Dishon, F. Goldschmidt. Am. nat. 2586312; Ch. A., 46, 5361 (1952).

614. C. Hamalainen. Am. nar. 2681295; Ch. A., 48, 12419 (1954).

- 615. C. J. Brown. J. Polymer Sci., 5, 465 (1950).
- 616. С. J. B rown. Ам. пат., 2374646; Ch. A., 40, 6885 (1946). 617. Англ. пат. 568594; Ch. A., 41, 4332 (1947).

- 617. AHM. Hat. 568594; Ch. A., 41, 4332 (1947).
 618. F. R. Hurley. Am. Hat. 2637704; Ch. A., 47, 8292 (1953).
 619. D. Lipkin. Am. Hat. 2214769; Ch. A., 35, 825 (1941).
 620. R. J. A. Otto. J. Am. Chem. Soc., 80, 5894 (1958).
 621. B. Dishon, Y. Hirshberg. J. Polymer Sci., 4, 75 (1949).
 622. H. Rosset. C. r., 180, 750 (1925); Bull., [4], 37, 518 (1925).
 623. C. P. Haber, D. L. Herring, E. A. Lawton. J. Am. Chem. Soc., 80, 2446 (4958) 80, 2116 (1958).
- 624. W. A. Reeves, J. D. Guthrie. Ind. Eng. Chem., 48, 64 (1956).

625. H. Mark. Kunstoffe, 44, 541 (1954).

- 626. W. A. Reeves, O. J. Mc Millan, J. D. Guthrie. Textile Res. J., 23, 527 (1953).
- 627. W. A. Reeves, J. D. Guthrie. Am. nar. 2809941, 2810701; Ch. A., 52, 2421, 10602 (1958).

- 628. J. D. Reid. Textile. Res. J., 26, 136 (1956). 629. W. A. Reeves, J. D. Guthrie. Ам. пат. 2668096; Ch. A., 48, 6710 (1954). 630. Albright a. Wilson Ltd. Англ. пат. 740269, 764313; Ch. A., 50, 17533 (1956); 51,
- 9216 (1957). 631. J. D. Guthrie, G. L. Drake, W. A. Reeves. Am. Dyestuff Reporter,
- 44, 328 (1955). 632. H. A. Schuyten, J. W. Weaver, J. D. Reid. Ind. Eng. Chem., 47, 1433 (1955).
- 633. W. A. Reeves, G. L. Drake, L. H. Chance, J. D. Textile Res. J., 27, 260 (1957). Guthrie.

- ·639. М. Я. Крафт, В. П. Парини. Там же, стр. 723.

- 640. М. Я. Крафт, В. П. Парини. Там же, стр. 729. 641. Chem. Eng. News, 35, № 21, 28 (1957). 642. W. Mahler, A. B. Burg. J. Am. Chem. Soc., 79, 251 (1957).
- 643. W. Kuchen, H. Buchwald. Angew. Chem., 68, 791 (1956).

644. W. Kuchen, H. G. Beckers. Angew. Chem., 71, 163 (1959).
645. J. E. Malovan, F. R. Hurley. Am. нат. 2596935; Ch. A., 46, 9232 (1952).
646. M. L. Nielsen. Am. нат. 2642405, 2648597; Ch. A., 47, 8943, 11750 (1953).
647. J. E. Malovan. Am. нат. 2661263, 2661264, 2661342; Ch. A., 48, 2386 (1954).
648. H. K. Nason, M. L. Nielsen. Am. нат. 2661341; Ch. A., 48, 2412 (1954).
649. Англ. нат. 683560; Specifications of Inventions, 5836 (1952).
650. M. Goering, R. Niedenzu. Chem. Ber., 89, 1774 (1956).
651. E. B. Hekpacob. Kypcobmex химин. Госхимиздат, 1955, стр. 398.
652. R. Klement, O. Koch. Chem. Ber., 87, 333 (1954).
653. M. Goering, R. Niedenzu. Chem. Ber., 89, 1771 (1956).
654. A. B. Burg, R. I. Wagner. J. Am. Chem. Soc. 75, 3872 (1953).
655. Chem. Eng. News, 35, № 15, 32 (1957).
656. T. Graham. Pogg. Ann., 32, 33 (1834).
657. B. Topley. Quart. Rev., 3, 345 (1949).
658. Albright a. Wilson Ltd. Lab. practice, 5, 23 (1956).
659. Э. Типо. ЖПХ, 29, 1621 (1956).
660. Е. Thilo. Chem. Techn., № 2, 70 (1958).
661. M. A. Ракузина, А. А. А. Росеньева. ЖРХО, 53, 376 (1921).
662. Е. Р. Річеddermann. Am. нат. 2558380; Ch. A., 46, 1024 (1952).
663. G. M. Kosolapoff. Science, 108, № 2809, 485 (1948).
664. L. Р. Kyrides. Am. нат. 2510033; Ch. A., 44, 8361 (1950).
665. G. M. Kosolapoff. Am. нат. 2486658; Ch. A., 44, 1644 (1950). 664. L. P. Kyrides. Ам. пат. 2510033; Ch. А., 44, 8361 (1950).
665. G. M. Kosolapoff. Ам. пат. 2486658; Ch. А., 44, 1644 (1950).
666. D. C. Hull, J. R. Snodgrass. Ам. пат. 2492153; Ch. А., 44, 3005 (1950).
667. А. Closse. Chem. Ztg., 81, 72, 103, 141 (1957).
668. J. F. Hide. Ам. пат. 2571039; Ch. А., 46, 2837 (1952).
669. Англ. пат. 687759; РЖХим., 1955, реф. 22524.
670. F. Feher и сотр. Chem. Ber., 90, 134 (1957).
671. F. Alfrey, F. Honn, H. Mark, J. Polymer Sci., 1, 102 (1946).
672. А. П. Крешков, Д. А. Каратеев. ЖПХ, 30, 1416 (1957).
673. Англ. пат. 706781; РЖХим., 1956, реф. 8243.
674. А. П. Крешков, Д. А. Каратеев. ЖОХ, 27, 2715 (1957).
675. С. Е. Тгацтмал. Ам. пат. 2488449; Ch. А., 44, 2287 (1950).
676. J. А. Вепсківег. Пат. ФРГ 1025840 (1956).
677. W. Moschel, H. Jones, W. Noll. Hem. пат. 832499; Zbl., 1952, 6774. 677. W. Moschel, H. Jones, W. Noll. Нем. пат. 832499; Zbl., 1952, 6774. 678. F. A. Henglein, R. Lang, L. Schmack. Makromol. Chem., 22, 103 (1957).679. E. Thilo, J. Plätschke. J. anorg. allg. Chem., 260, 297 (1949). 680. W. Zimmerschied. Am. пат. 2727010; РЖХим., 1956, реф. 79129. 681. W. E. Hanford, R. M. Joyce. Am. пат. 2478390; Ch. A., 44, 1126 (1950). 682. J. A. Bittles, R. M. Joyce. Am. пат. 2559754; Ch. A., 46, 1026 (1952). 683. R. L. Mc Connel, H. W. Coover. J. Am. Chem. Soc., 78, 4453 (1956). 684. B. A. Кухтин, Г. Камай, Л. А. Синченко. ДАН СССР, 118, 505 (1958).
685. В. А. Кухтин, Г. Камай. ЖОХ, 28, 1196 (1958).
686. Ј. Weaver. Ам. пат. 2778747; РЖХим., 1959, реф. 25904.
687. Ј. L. Parker. Ам. пат. 2382812; Сh. А., 39, 5121 (1945).
688. М. W. Hill, R. H. Jones. Ам. пат. 2640053; Сh. А., 47, 7773 (1953).
689. М. W. Hill, R. H. Jones. Ам. пат. 2712528; Сh. А., 49, 16420 (1955). 690. H. C. H. Jensen, W. Lowenstein. Франц. пат. 1080492; РЖХим., 1957, реф. 24400. 691. J. M. Musselman, R. E. Knowlton. Am. пат. 2698296; РЖХим, 1956, реф. 66115. 692. Ю. Катаяма, М. Нагано. J. Soc. Synth. Org. Chem., 11, № 10, 11 (1953). (Перевод ВИНИТИ АН СССР № 6448/6). А. И. Динцес, А. И. Дружинина. Синтетические смазочные масла. М., Гостоптехиздат, 1958.

М., Гостоптехиздат, 1958.
694. W. H. Woodstock. Ам. пат. 2568784; Ch. A., 46, 3066 (1952).
695. L. Orthner, M. Reuter. Пат. ФРГ 1009629; РЖХим., 1958, реф. 68358.
696. Г. С. Петров, Б. Н. Рутовский, И. П. Лосев. Технология синтетических смол и пластических масс. М.— Л., Госхимиздат, 1946.

697. Э. И. Барг. Технология синтетических пластических масс. Л., Госхимиздат, 1954.

- 698. З. А. Роговин. Основы химии и технологии производства синтетических 598. З. А. Роговин. Основы химии и технологии производства синтетических волокон. М., Гизлегиром., 1957.
 699. В. А. Каргин, Т. И. Соголова. ДАН СССР, 108, 662 (1956).
 700. В. А. Каргин, Т. И. Соголова, Г. Л. Слонимский, Е. В. Резцова. ЖФХ, 30, 1903 (1956).
 701. В. А. Каргин, Т. И. Соголова. ЖФХ, 31, 1328 (1957).
 702. А. А. Берлин. Усп. хим., 27, 94 (1958).
 703. Сhem. Week, 81, № 12 (part I), 86 (1957).
 704. J. Н. Кашth. Ам. пат. 2334710: Ch. А.. 38. 2768 (1944)

704. J. H. Kauth. Ам. пат. 2334710; Ch. A., 38, 2768 (1944)

705. P. Duval. Corros et Anticorr., 5, 189 (1957).
706. Chem. Week, 81, № 12 (part II), 237 (1957).
707. Chem. Week, 81, № 12 (part I), 54 (1957).
708. British Chemicals and their Manufacturers. London, 1957.
709. Chem. Week, 81, № 12 (part II), 557 (1957).
710. Umschau, 53, 279 (1953).

711. J. D. Brandner. Канадск. пат. 509645; РЖХим., 1957, реф. 2574.

712. G. D. Jefferson, E. K. Stigger. Kanager. nar. 509646; P. K. 1958. реф. 13058.

713. Датск. пат. 78543; РЖХим., 1957, реф. 28629.

714. J. Puig. Rev. plast., 8, 329 (1957); Цит. по РЖХим., 1959, реф. 10130. 715. J. M. Gottlieb. Text. Res., J., 26, 156 (1956).

- 716. С. Хасимото, И. Фурукава. Химия и технология полимеров. 2. № 5. 92 (1958).
- 7.17. П. А. Симигин, М. Н. Зусман, Ф. И. Райхлин. Защитные про-питки текстильных материалов. М., Гизлегиром., 1957. 718. Rub. a. Plastics Age, 37, 98, 103, 289, 375 (1956); 38, 877 (1957); Kunstoffe, 46,

148 (1956)

719. R. A. Pingree, R. C. Ackerman. Am. nar. 2488034; Ch. A., 44, 2280-(1950).

720. Англ. пат. 690291; РЖХим., 1954, реф. 36911.
721. G. Jones, S. Soll. Ам. пат. 2452054. Ch. А., 43, 1126 (1949).
722. G. Jones, W. Juda, S. Soll. Ам. пат. 2452055; Ch. А., 43, 1126 (1949).
723. В. Lehman, J. Lintver, P. Williame. Франц. пат. 1100929; РЖХим., 1957, реф. 24509.

724. A. F. Schrodt. Франц. пат. 1059731; Zbl., 1955, 3524. 725. M. R. Burnell, J. E. Flinn. Ам. пат. 2582961; Ch. A., 46, 3291 (1952). 726. Вестник ТЭИ, № 1, 52 (1958).

- 726. Вестник ТЭИ, № 1, 52 (1958).
 727. А. Е. Маlowan. Канадск. пат. 515267; РЖХим., 1956, реф. 79380.
 728. М. L. Nielsen. Text. Res. J., 27, 603 (1957).
 729. М. L. Nielsen и сотр. Ам. пат. 2596936—2596939; Сh. А., 46, 9233 (1952).
 730. С. Натаlainen, J. D. Guthrie. Text. Res., J., 26, 141 (1956).
 731. R. F. W. Ratz, C. J. Grundmann. Ам. пат. 2858306. (1957); С. А. Redfarn, H. Coates. Англ. пат. 788785; Сh. А., 52, 9624 (1958).
 732. А. J. McQuadì. Ат. Dyestuff Reporter, 44, 749 (1955).
 733. J. G. Frick, J. W. Weaver, J. D. Reid. Text. Res. J., 25, 100 (1955).
 734. G. E. Walter. Ам. пат. 2660542, 2660543; Сh. А., 48, 1700 (1954).
 735. Англ. пат. 721341: РЖХим. 1958. реф. 6440.

735. Англ. пат. 721341; РЖХим., 1958, реф. 6440.

736. Science News Letter 12/XI-56.

- 737. J. D. Reid, J. G. Frick, R. L. Arcenaux. Textil Res. J., 26, 137 (1956).
- 738. C. Hamalainen, W. A. Reeves, J. D. Guthrie. Textil Res., J., 26, 145 (1956).
 739. R. G. Beaman. Am. nat. 2854434; Ch. A., 53, 1825 (1959).
 740. E. Simon, F. W. Thomas. Am. nat. 2577279; Ch. A., 46, 3324 (1952).
 741. Chem. Week, 81, N. 12 (part II), 549 (1957).

742. Fibres, 18, 400 (1957). 743. Chem. Week, 79, № 24, 60 (1956).

744. Р. Кунин, Р. Майерс. Ионообменные смолы. М., ИЛ, 1952.

745. G. H. Oshorn. «Synthetic Ion-Exchangers», London, 1955.

- 746. A. de Kat. Ind. chim. belge, 21, 457 (1956); Химия и технология полимеров. № 3, 106 (1957).
- 747. J. M. Hutcheon. Chem. a. Proc. Eng., 35, 12, 379 (1954); 36, 5 (1956). 748. R. Kunin. Ind. Eng. Chem., 44, 79 (1952). 749. G. Naumann. Chem. Techn., 7, 255 (1955). 750. В. С. Титов. Вестник ТЭИ, № 1, 44 (1957). 751. R. Kunin исотр. Ann. Chem., 28, 729 (1956).

- 750. В. С. Ійтов. Бестик 1511, 32 1, 44 (1851).
 751. R. Kunin исотр. Ann. Chem., 28, 729 (1956).
 752. R. Kunin. Ind. Eng. Chem., 44, 79 (1952).
 753. А. Б. Пашков, В. С. Титов. Хим. пром., 1958, 270.
 754. J. I. Bregman, J. Murata. J. Am. Chem. Soc., 74, 1867 (1952).
 755. E. Tooper, J. D. Amice, J. I. Bregman. Drug. a. Allied Inds. 39, 9 (1953).

756. Н. К. Щипакина, Е. М. Немировская, М. М. Сенявик. ЖАХ, 12, 70 (1957).
757. N. F. Kember, R. A. Wells. Nature, 175, 512 (1955).
758. А. F. Finelli. Ам. пат. 2748159; РЖХим., 1958, реф. 23303.
759. Хэ Бин-линь, Цянь Лун-жуй. Цит. по РЖХим., 1958, реф. 62849.
760. Е. Б. Тростянская, И. П. Лосев, А. С. Тевлина. Усп. хим.,

24, 69 (1955).

- 761. W. Buser и сотр. Chimia, 9, № 4, 73 (1955).
- 762. Chem. Ind., 8, 422 (1956).
- 763. R. N. Bell. Ind. Eng. Chem., 40, 1464 (1948).
 764. J. Cymerman-Craig, D. Martin, M. Moyle, P. C. Wailes. Austral. J. Chem., 9, 373 (1956).
 765. F. Piorri, G. Favine. Цит. по РЖХим., 1957, реф. 41128.
 766. J. Thesing, F. H. Funk. Chem. Ber., 89, 2498 (1956).
 767. A. M. Galinsky, J. E. Gearin, E. E. Smissman. Цит. по РЖХим.

- 1958, реф. 14518.
 768. D. S. Matteson, H. R. Snyder. J. Am. Chem. Soc., 79, 3610 (1957).
 769. C. T. Elston. Диссертация. Ch. A., 49, 2997 (1955).
 770. A. Bertho. Chem. Ber., 90, 29 (1957).

- 771. H. J. Schmid, A. Hunger, K. Hoffman. Helv. Chim. Acta, 39, 607₁ (1956).

- 607₁ (1956).

 772. J. E. Banfield, W. Davies, B. C. Ennis, S. Muddleton, Q. N. Porter. J. Chem. Soc., 1956, 2603.

 773. Икэда, Канахара, Нисикава. Цит. по РЖХим., 1958, реф. 17973.

 774. G. Traverso. Gaz. chim. Ital., 87, 76 (1957).

 775. N. Mosby. J. Am. Chem. Soc., 74, 2564 (1952).

 776. F. Uhlig. Angew. Chem., 66, 435 (1954).

 777. C. R. Hauser, C. J. Eby. J. Am. Chem. Soc., 79, 728 (1957).

 778. W. Davies, S. Middleton. Chem. a. Ind., 1957, 599.

 779. C. Djerassi G. Pettit. J. org. Chem., 22, 393 (1957).

 780. M. S. Newman, R. M. Wise. J. Am. Chem. Soc., 78, 450 (1956).

 781. J. Thesing, H. Remboch, S. Willersinn, F. Funk. Angew. Chem., 68, 387 (1956).

 782. S. Dev. J.: Indian. Chem. Soc., 33, 703(1956); 34, 169 (1957).

 783. S. Dev. Chem. a. Ind., 1954, 1071.

 784. P. D. Gardner. J. Am. Chem. Soc., 76, 4550 (1954).

 785. Накадаава и сотр. Цит. по РЖХим., 1956, реф. 74884, 78106; Ch. A., 49, 1631 (1955). 1631 (1955).

 - 786. H. R. Snyder, C. T. Elston. J. Am. Chem. Soc., 77, 364 (1955). 787. A. H. Несмеянов, Н. А. Волькенау, В. Д. Вильчевская. ДАН СССР, 111, 362 (1956).
- 788. А. Н. Несмеянов, н. А. Волькенау, В. Д. Вильчевская. ДАН СССР, 118, 512 (1958).
- 789. C. R. Hauser, C. J. Eby. J. Am. Chem. Soc., 79, 725 (1957).
 790. H. R. Snyder, C. T. Elston. J. Am. Chem. Soc., 76, 3039 (1954).
- P. M. G. Bavin, M. J. S. Dewar. Canad. J. Chem., 791. F. A. L. Anet, 35, 180 (1957).
- 792. H. R. Snyder, C. T. Elston, D. B. Kellom. J. Am. Chem. Soc., 75, 2014 (1953).

- 793. H. R. Snyder, C. T. Elston. J. Am. Chem. Soc., 76, 3039 (1954).
 794. W. E. Truce, J. A. Simms. J. Org. Chem., 22, 617 (1957).
 795. R. K. Hill, R. T. Conley. Chem. a. Ind., 1956, 1314.
 796. E. C. Horning, V. L. Stromberg, H. A. Lloyd. J. Am. Chem. Soc. 74, 5153 (1952).
- 797. P. D. Gardner. J. Am. Chem. Soc., 77, 4674 (1955).
- 798. D. W. Hein, R. J. Alheim, J. J. Leavitt. J. Am. Chem. Soc., 79, 427 (1957).
- 799. H. R. Snyder, R. W. Roeske. J. Am. Chem. Soc., 74, 5820 (1952). 800. H. R. Snyder, F. X. Werber. J. Am. Chem. Soc., 72, 2962, 2965 (1950).

- 801. J. P. Kispersky, K. Klager. J. Am. Chem. Soc., 77, 5433 (1955).
 802. F. D. Popp, W. E. Mc Ewen. Chem. Rev., 58, 321 (1958).
 803. L. D. Freedman, G. O. Doak. Chem. Rev., 57, 479 (1957).
 804. L. M. Reed, L. A. Wenzel, J. B. O'Hara. Ind. Eng. Chem., 48, 205
- 805 Англ. пат. 739022; РЖХим., 1957, реф. 16858.
- 806. W. Zimmerschied, H. Shalit. Am. пат. 2726991; РЖХим., 1956,
- реф. 79130. 807. W. W. Crouch, J. F. Howe. Канадск. пат. 514619; РЖХим., 1957, реф. 24798.
- 808. H. V. Smith. Brit. plastics, 27, 213 (1954). 809. A. Indelli. Metallurgia ital., 49, 333 (1957).

- 810. G. B. Hatch. Ам. пат. 2742369; Ch. A., 50, 11224 (1956), 811. K. Asboth. Франц. пат. 1042639; РЖхим., 1956, реф. 48164. 812. D. Lipkin. Ам. пат. 2109490; Ch. A., 32, 3144 (1938). 813. O. Beeck, J. W. Givens, E. C. Williams. Proc. Roy. Soc., 177 A, 103 (1940).
- 814. A. Geiger. Textil Rundschau, 12, 560 (1957)
- 815. Фудзита, Имаи. Цит. по РЖХим., 1958, реф. 23595.

816. Хигаси, Тонами. Яп. пат. 8896; РЖХим., 1958, реф. 34803. 817. R. E. Donaldson, C. C. White. Ам пат. 2743193; РЖХим., 1958, реф. 34784. 818. Хирата, Кобаяси. Цит. по РЖХим., 1958, реф. 10063, 66276. 819. W. Linke. Цит. по РЖХим., 1957, реф. 28319. 820. J. L. Winkle, R. C. Morris. Ам. пат. 2681920; Ch. A., 49, 6989 (1955). 821. P. W. B. Semmens, G. E. Penketh. Пат. ФРГ 946011; РЖХим., 1958, пеф. 59855 реф. 52855.

822. Франц. пат. 1108660; РЖХим., 1958, реф. 46199. 823. S. Nitzsche, M. Wick. Пат. ФРГ 930481; РЖХим., 1956, реф. 76387; англ. 825. S. Nitzsche, M. Wick. Пат. ФРГ 930401; Р.Жамм., 1950, ре пат. 765744; Ch. A., 51, 9202 (1957).
824. H. Ellerhorst. Am. пат. 2553643; Ch. A., 45, 7818 (1951).
825. M. M. Sprung. Am. пат. 2472629; Ch. A., 43, 6464 (1949).
826. M. M. Sprung. Am. пат. 2484595; Ch. A., 44, 1741 (1950).
827. Бельг. пат. 539823 (1954).
828. С. A. Redfarn. Am. пат. 2822255 (1954).
829. Англ. пат. 801929; РЖхим., 1959, реф. 76822.

830. G. F. Ludvuk, G. C. Decker. J. Econ. Entomol., 40, 97 (1947). 831. Rub. a. Plastics Age., 39, 3, 211 (1958). 832. M. G. Church. Brit. Plastics, 28, 495 (1955). 833. M. M. Postelnek. Rubber World, 136, 543 (1957). 834. Chem. Eng. News, 35, № 46, 49 (1957).

УКАЗАТЕЛЬ ТАБЛИЦ

непредельные фосфорорганические кислоты и их производные

Непредельные (фосфорорганические	кислоты
----------------	--------------------	---------

1. 2.	Непредельные фосфинистые кислоты	16
3.	тическими радикалами	16
5,	радикалы	17 18 19 19
	Хлорангидриды непредельных фосфорорганических кислот	
8. 9.	Хлорангидриды непредельных фосфинистых кислот	23 23 24 25
	Амиды иепредельных фосфорорганических кислот	
11. 12.	Амиды α, β-непредельных фосфиновых кислот	26 27
	Эфиры непредельных фосфорорганических кислот и предельных спиртов	
	Эфиры α, β-непредельных фосфиновых кислот	
14.	Эфиры типа $CH_2=CXPO(OR)_2$, где $X=H$, Br , RO , CH_3COO . Эфиры типа $XCH=CHPO(OR)_2$, где $X=Cl$, RO , ROC_2H_4O , RS . Эфиры типа $CH_2=CRPO(OR')_2$, где $R=CH_3$, CN , $COOR$, $C_2H_4COOC_2H_5$. Эфиры типов $RCH=CHPO(OR')_2$, где $R=CH_3$, $ROOC$, C_2H_5 ; $(CH_3)_2C=C_2H_5$	48 49 52
	= CHPO (OR) ₂ ; $C_5H_{11}CCl$ =CHPO (OR) ₂ ; ROOCCH = C (C_6H_5) P	52
17. 3	Θ фиры типов $C_6H_5CX = CHPO (OR)_2$, где $X = H$, Cl ; $C_6H_5C (CH_8) = CHPO (OR)_2$; $C_6H_8PO (OR)_2$, где $C_9H_8 - $ инденил	53
18.	Θ фиры типов $CX_2 = C$, $RCH = C$, $R_2C = C$, $RC = CHA$, $O-A$ $O-A$ $O-A$	
	A	
	$R_2C=C$, где $A=PO(OR)_2;~X=H,~Cl;~R=CH_3.$	54
	сик — А Эфиры β,γ-непредельных фосфиновых кислот	
19. 20.	Эфиры β, γ -непредельных фосфиновых кислот	55 57

Эфиры 7,8-непредельных фосфиновых кислот	
21. Эфиры ү, б-непредельных алифатических и циклических фосфиновых кислот	58
Эфиры других непредельных фосфиновых и фосфон- карбоновых кислоттипа ROOC—R'—PO(OR'')2, где R — непредельный радикал	
22. Эфиры других непредельных фосфиновых кислот с одной двойной связью	60
23. Эфиры непредельных фосфиновых кислот с двумя двойными связями или с одной тройной связью	61
с одной тройной связью	6 2
Эфиры непредельных тиофосфиновых кислот	
25. Эфиры α,β -непредельных тиофосфиновых кислот типа RPO(SR') ₂ 26. Эфиры α,β -и β,γ -непредельных тиофосфиновых кислот типа RPS(OR') ₂ . 27. Эфиры α,β -непредельных тиофосфиновых кислот типа ROCH=CHPS(SC ₂ H ₅) ₂	62 63 64
эфиры кислот фосфора и непредельных спиртов	
Непредельные эфирохлорангидриды и эфиры неорганических кислот фосфора (фосфористой, фосфорной, амидофосфорных и тиофосфорных кислот)	
28. Непредельные эфирохлорангидриды фосфористой, фосфорной, тиофос-	64
форной и амидофосфорных кислот	65
а, β-Непредельные эфиры фосфорной кислоты	
30. Эфиры типов XCH = CHOPO (OR)2, где $X = H$, Cl; $CX_2 = CHOPO (OR)2$, где $X = Cl$, Br; $CCl_2 = CXOPY_2$, где $X = H$, RO, $Y = RO$, N (R)2 или	
RO и N (R) ₂ ; CCl ₂ = CHOP(O) N — PO (OR) ₂ , где X = RO, N (R) ₂ ; CCl ₂ = X	
= CHOPO (OCH ₂ CH = CH ₂) ₂ . 31. Эфиры типов CH ₂ = C(R)OPO (OR') ₂ , где R = CH ₃ , CH ₂ Cl, CH ₂ Br, C ₆ H ₅ ; CHX = C (CH ₃) OPO (OR) ₂ и CH ₂ XCH = CHOPO (OR) ₂ , где X = Cl, Br; CH ₃ CX = C (CH ₃) OPO (OR) ₂ , где X = H, Br, RO; C (CH ₃) — O	67 70
$C(CH_8) - O'$,,
32. Эфиры типов ROOCCX = C(CH ₃)OPO(OR') ₂ ; CH ₃ COCX = C(CH ₃)OPO(OR) ₂ , где X = H, Cl и др.; CCl ₂ = CHCH = CHOPO(OC ₂ H ₅) ₂ ; (CH ₂ = CHO) ₃ PO	71
Другие непредельные эфиры фосфорной кислоты	
33. β,ү-Непредельные эфиры фосфорной кислоты	72
34. Эфиры типов R — ArOPO(OAr') ₂ , Ar OPO(OAr') ₂ , (R — ArO) ₂ P(O)OAr',	
R' $(R-ArO)_3PO$, $(ROOC-ArO)_3PO$, rge $R=CH_2=CHCH_2$, $CH_2=CCICH_2$,	
CH₂=C(CH₃)CH₂	73 74
Непредельные эфиры амидофосфорных, тиофосфорн: и амидотиофосфорных кислот	ых
36. β,у-Непредельные эфиры амидофосфорных кислот	74
37. α,β-и β,γ-Непредельные эфиры тио- и амидотиофосфорных кислот	75 70
лот	76
39. Непредельные эфиры амидотиофосфорных кислот типа NPS(OC ₆ H ₄ —	
CH CH CH .2)	= 0
$-CH_2CH=CH_2-2)_2$	78

Эфиры предельных фосфорорганических (фосфинистых, фосфиновых и фосфонкарбоновых) кислот и непредельных спиртов	
40. Эфиры фосфинистых кислот и в, у-непредельных спиртов	78
Эфиры и эфнроамиды алкил-и! арилфосфиновых кислоти непредельных спиртов	
41. Эфиры и эфироамиды алкил- и арилфосфиновых кислот и а, β-непредель-	79
ных спиртов	_
непредельных спиртов	81 83
непредельных спиртов	84 84
Эфиры непредельных фосфорорганических кислот и непредельных спиртов	
46. Эфиры непредельных фосфиновых и фосфонкарбоновых кислот и непредельных спиртов	85
ДРУГИЕ НЕПРЕДЕЛЬНЫЕ ФОСФОРОРГАНИЧЕСКИЕ СОЕДИНЕНИЯ. НЕКОТОРЫЕ БИ- И ТРИФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ПРЕДЕЛЬНЫЕ ФОСФОРСОДЕРЖАЩИЕ И ГИДРОКСИЛСОДЕРЖАЩИЕ СОЕДИНЕНИЯ	
Непредельные фосфины, их окиси и тноокиси, тетрахлорфосфины, соли фосфо	
47. Непредельные третичные фосфины	86 88 91
Дижлорангидриды некоторых предельных кислот фосфора	
50. Дихлорангидриды алкилфосфорных кислот	94 95 97 100 103 105
Некоторые соединения, содержащие две гидроксильные группы	
56. Некоторые гликоли	106 107 108
Ди- и трикарбоновые кислоты и их эфиры, содержащие фосфиноксидную группировку	
59. Окиси карбоксиарил- и карбалкоксиарилфосфинов	110
Фосфорсодержащие ди- и триизоцианаты 60. Изоцианаты и изотиоцианаты фосфористой, фосфорной, алкил- и арилфосфинистых и фосфиновых кислот	1 11
Диалкилфосфористые кислоты	
61. Симметричные и несимметричные, незамещенные, замещенные и содержащие циклы диалкилфосфористые кислоты	113
Циклические эфиры кислот фосфора	
0	
62. Циклические эфиры фосфористой кислоты типа R'OP R, где R и R'—	
алифатические радикалы	116
63. Циклические эфиры фосфористой кислоты типа ArOP R, где R — али-	
О фатические, а Ar — ароматические радиналы	1 19

КАРБОЦЕПНЫЕ И ГЕТЕРОЦЕПНЫЕ ВЫСОКОМОЛЕКУЛЯРНЫЕ СОЕДИНЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИЕ ФОСФОР В БОКОВЫХ ЦЕПЯХ

a	
Способность к полимеризации и свойства полимеров β, γ- предельных эфиров некоторых фосфиновых кислот (см. также табл. 96 и 98)	н е-
80. Полимеризация аллилового и металлилового эфиров изооктенилфосфи-	
новой кислоты при 87—88°	146
81. Некоторые свойства полимера диаллилфенилфосфината	147 148
ацетатом (60%)	149
Полимеры и сонолимеры кислот фосфора и их производных, содержащих кратные связи или этилениминые кольца	
Полимеры и сополимеры непредельных кислот и их эфиров с предельными спиртами	
Полимеры и сополимеры α, β-непредельных фосфиновых истот и их эфиров	
84. Сополимеры диэтилвинилфосфината и стирола	155
84а. Полимеры и сополимеры эфиров винил- и а-ацетилвинилфосфиновых кислот	155
85. Сополимеры с-фенилвинилфосфиновой кислоты и эфиров типа	156
$CH_2 = CRPO(OR')_2$, где $R = CH_3$, C_6H_5 , $COOCH_3$	158
Полимеры и сополныеры эфиров в, у-непредельных фосфин	0-
вых кислот, фосфиновых кислот с двумя кратными связями фосфонокарбоновых кислот типа ROOC—R' — PO(OR")2, где R — нег дельный радикал	И
87. Полимеры и сополимеры эфиров типа CH ₂ =CRCH ₂ PO(OR') ₂ , где R=H, CH ₃ , C ₂ H ₅ , CN	159
88. Полимеры и сополимеры эфиров типов $CH_2 = CRCOPO(OR')_2$,	
Ar $P(O) OR'$, $P(O) OR'$, $P(O) OR'$, rge $R = H, CH_3, C_2H_5$, $CH_2 = CRCH_2$ $RCH = CHCH_2$	
и полимеры эфиров фосфиновых кислот с двумя кратными связями 89. Полимеры и сополимеры непредельных эфиров предельных фосфонкарбоно-	161
вых кислот типа ROOC — R' — $PO(OR'')_2$, где R — пепредельный радикал, а R' и R'' — предельные радикали	163
Полимеры и сополимеры непредельных эфиров	
неорганических кислот фосфора (фосфористой,) фосфорной и амидофосфорных)	
90. Полимеры и сополимеры непредельных эфиров фосфористой кислоты,	
а,р-непредельных эфиров фосфорнои кислоты и р,ү-непредельных эфиров	
α,β-непредельных эфиров фосфорной кислоты и β,γ-непредельных эфиров (с одной и двумя кратными связями) фосфорной кислоты	1 65
(с одной и двумя кратными связями) фосфорной кислоты	
(с одной и двумя кратными связями) фосфорной кислоты	165 167
(с одной и двумя кратными связями) фосфорной кислоты	
 (с одной и двумя кратными связями) фосфорной кнслоты	167 168
 (с одной и двумя кратными связями) фосфорной кнслоты	167 168 170
(с одной и двумя кратными связями) фосфорной кнслоты	167 168 170 o c-
 (с одной и двумя кратными связями) фосфорной кнслоты	167 168 170 o c-
(с одной и двумя кратными связями) фосфорной кнслоты	167 168 170 о с- лот 171
(с одной и двумя кратными связями) фосфорной кнслоты	167 168 170 о с- лот 171

94а. Полимеры и сополимеры эфиров предельных диалкил- и алкарилфосфиновых кислот и β,γ-(и других) непредельных спиртов, содержащих одну кратную связь в молекуле	174
95. Полимеры и сополимеры эфиров алкил-, ацетил- и бензоилфосфиновых кислот и β,γ-непредельных спиртов, содержащих две кратные связи в	. = -
молекуле	×4.75
дельных спиртов, содержащих четыре кратные связи в молекуле	1 78 180
Полимеры и сополимеры эфиров фосфонкарбоно кислот	вых
97. Полимеры и сополимеры эфиров фосфонкарбоновых кислот типа ROOC — —R'—PO(OCH ₂ CH = CH ₂) ₂ , где R и R'—предельные радикалы или R' отсутствует	183
Полимеры и сополимеры эфиров непредельных фосфо ганических кислот и непредельных спиртов	p o p
98. Полимеры и сополимеры эфиров непредельных фосфиновых и фосфонкар- боновых кислот и непредельных спиртов (см. также табл. 80)	184
Полимеры и сополимеры амидов, амидоэфиров и этиленимидов кислот фосфора	
99. Полимеры и сополимеры амидов и амидоэфиров непредельных кислот фос-	188
фора	189
Продукты поликондеисации фосфорорганических соединений, обладающие карбоцепным строением	
101. Продукты поликонденсации ароксиметилфосфиновых кислот с формальдегидом	192
Высокомолекулярные фосфорорганические соединения, синтезируемые взаимодействием органических полимеров с фосфорсодержащими веществам	ı ji
102. Полимеры, в которых фосфор соединен с макромолекулой связью Р — О — С	198
102a. Фосфаты крахмала	$\frac{201}{202}$
104. Полимеры, в которых фосфор соединен с макромолекулой мостиками из нескольких атомов углерода, углерода и кислорода или углерода и азота	205
гетероцепные высокомолекулярные соединения, содержащие фосфор в главной цепи	
Высокомолекулярные соединения, содержащие в главной цепи фосфор и углерод	
105. Продукты взаимодействия алкил-и арилдихлорфосфинов с иепредельными соединениями и 1,2-дифенилэтаном, а также некоторых фосфорорганических соединений с пентаметилендимагнийдибромидом	209
ми соединениями и 1,2-дифенилэтаном, а также некоторых фосфорорга-	209
ми соединениями и 1,2-дифенилэтаном, а также некоторых фосфорорга- нических соединений с пентаметилендимагнийдибромидом	10)
ми соединениями и 1,2-дифенилэтаном, а также некоторых фосфорорганических соединений с пентаметилендимагнийдибромидом	110) 214 214
ми соединениями и 1,2-дифенилэтаном, а также некоторых фосфорорганических соединений с пентаметилендимагнийдибромидом	214 214 214 214
ми соединениями и 1,2-дифенилэтаном, а также некоторых фосфорорганических соединений с пентаметилендимагнийдибромидом	214 214 214 214
ми соединениями и 1,2-дифенилэтаном, а также некоторых фосфорорганических соединений с пентаметилендимагнийдибромидом	214 214 214 214

	Полиэфиры, полученные взаимодействием дихлорангидридов арилфосфорных кислот с двухатомными фенолами (см. также табл. 106—108) Полиэфиры, полученные взаимодействием дихлорангидридов амидофос-	218
	форных кислот с двухатомными фенолами	219
Π	Голиэфиры, боковые цепи которых соединены с фосфором связью С—Р	
		220
	Полиэфиры, полученные взаимодействием диэфиров или дихлорангидридов фосфинистых, фосфиновых или тиофосфиновых кислот с двухатомными	222
	Полиэфиры, полученные взаимодействием смесей ди-(или три-)хлорангид- рилов кислот фосфора (фосфиновых, тиофосфиновых, фосфорных, амидо-	
115.	Полиэфиры, полученные взаимолействием окисей третичных фосфинов,	224 226
	Высокомолекулярные соединения, содержащие в главной цепи фосфор, азот и другие элементы	
117.	Фосфорсодержащие полиамиды и полиуретаны	$229 \\ 233 \\ 233$
1 20.	Некоторые эфиры тримера фосфонитрила	236236
121.	среде пиридина	236
	Высокомолекулярные соединения на основе тетраметилолфосфонийхлорида (ТМФХ) (95%-ного) и окиси триметилолфосфина (ОТМФ)	
122.	Продукты взаимодействия ТМФХ и ОТМФ с ангидридами кислот, фенолами и веществами аминного типа	239
	Продукты теломеризации с участием фосфорорганических соединений	
123.	Продукты теломеризации с участием ди- и триалкилфосфитов	248

ПРЕДМЕТНЫЙ УКАЗАТЕЛЬ

74 - см. пе
- см. пе
— см.
J
га, хлор
ra, xnop
хлоран
Mopan
}
,
¥\
осфины)
055
257
400 401
,12 6, 127
тидриди
257
слоты,
ы, хлор
13, 1
, -
87
3.
ra 14
ры 29, 56
кислота
хлоран
04
91 5 40
n 16
5, 16
26

Винилфосфиновые замещенные кислоты 13 - 18Высокомолекулярные соединения — см. полимеры, сополимеры β-Галоидалкилфосфиновые кислоты, эфиры 28 Диалкилвинилфосфаты галоидсодержащие — см. диалкилфосфорные кислоты, эфиры виниловые галоидсодержащие Диалкилтиофосфористые кислоты 28, 30 Диалкилфосфористые кислоты 28, 45, 47,[^] 112^{_}115, 196, 208 их натриевые соли 29, 30, 46 Диалкилфосфорные кислоты хлорангидриды (диалкилхлорфосфаты) **244**, **254** эфиры виниловые галондсодержащие 35, 38—40, 42, 67—69 Диаллилаллилфосфинат 37, 85 полимеризация 145, 146, 186 Диаллилфенилтиофосфинат 84, 145 Диаллилфенилфосфинат 36, 84, 146—149, Диаллилфосфонкарбоновые кислоты, эфиры 84, 85 полимеризация 145 Диаллилфосфористая кислота 32, 35, 37, Диаллилхлорметилфосфинат 81, 252 Дибутилаллилфосфинат 30, 55 Дибутилфосфористая кислота 30, 114, 208 ее натриевая соль 30 Дивинилметилфосфинат 36, 80 Дигалоидалкилфосфиновые кислоты, эфиры 28 Диизоцианаты фосфорсодержащие 228, 231 2,3-Дииодаллилфосфористая кислота 32, 66 Дикарбоновые кислоты, содержащие фосфиноксидную группировку 110 эфиры 110 Диметилалленилфосфиновая кислота, эфиры 46, 61 Диметилаллилфосфинат 29, Диметилфосфиноборин 243 Диметилфосфинодиметиламин 243 Диметилфосфинодиметилборин, тример 243Диметил-а-этоксивинилфосфинат 28, 29, 4,4'-Диоксидиарилалканы 106, 108, 109 Дитиофосфорные кислоты, эфиры ү-хлоркротиловые 33, 75 Ди-(трифтор-)метилфосфиноборин 243 Дифенилаллилфосфат 148 Дифенилаллилфосфин окись 44, 88 тиоокись 44, 90 Дифенилфосфинистая кислота, эфиры аллиловый 44, 78 тиоаллиловый 44, Дихлорангидриды кислотфосфора—см.соответств**ующи**е кислоты, **хло**рангидриды β,β'-Дихлороксизтилфосфиновая кислота, эфиры 35, 38, 41 Ди-Ё,Ё'-хлорэтилвинилфосфинат 48, 254 Диэтилвинилфосфат 34, 67

Диэтилдигалоидвинилфосфаты — см. диалкилфосфорные кислоты, эфиры виниловые галоидсодержащие Диэтил-α-метил-β-ацетилвинилфосфат 35, 71 Заместители (при фосфоре) 144 размеры 144 полярность 145 электроотрицательность 145 Изооктенилтиофосфиновая кислота, хлорангидрид 22, 25 Изооктенилфосфинистая кислота, хлор-(изооктенилдихлорфосфин) ангидрид 21, 23 Каучук 196, 232, неорганический 232, 237 Кетоалкилфосфиновые кислоты, непредельные 43 Кетоалкилфосфиновые непредельные кислоты, эфиры 57 Метилфосфиновая кислота хлорангидрид 36, 103, 127 эфир дивиниловый — см. дивинилметилфосфинат Метоксипентенилфосфиновая кислота, эфиры 29, 56 α-Оксиалкилфосфиновые кислоты 14, 195, 197 эфиры 28, 35, 83 аллиловые 35, 83 непредельные 35, 83 α-Оксиалкилфосфиновые непредельные кислоты, эфиры 57 Ортофосфорная кислота 192, 244, 245, 254 соли 245, 254, 256 эфиры кислые 245 Перегруппировка аллильная 45 «аномальная» 39, 41 Арбузова 29, 35, 37—39, 41, 43, 44, 46, 87, 115, 194, 195, 213 эфиров фосфиновых кислот в эфиры фосфорных кислот 35, 41, 42 Пирофосфористая кислота, эфиры циклические 115, 120 Полиамиды фосфорсодержащие 227—231 линейные 228 негорючие 228 получение поликонденсацией диамидов фосфиновых кислот мополиконденсацией) 227, 229 диамидов фосфиновых кислот, имеющих при фосфоре непредельные радикалы 228, 229 диамидов фосфиновых кислот с мочевиной 227, 229 диамидов фосфиновых кислот с тиомочевиной 227, 229 дикарбоновых кислот, содержащих фосфиноксидную группу, аминами 228, 230 хлорангидридов алкил-(арил) фосфиновых кислот с мочевиной 227, 230

> пространственные 228 химическая стойкость 228

Диэтилвинилфосфинат 28,

48

Поливинилфосфаты 192, 198, 199 фосфор, кислород и мышьяк 245 фосфор, кислород и титан 245 Поливинилфосфинаты 192, 199 фосфор, кислород и углерод -Поликонденсация арилдихлорфосфинов с 1,2-дифенилполиэфиры фосфорсодержащие этаном 208, 210 фосфор и углерод 207—210 диаллилбензилфосфината 145, 146, 176 ароксиметилфосфиновых кислот с диаллилбензоилфосфината 145, 146, 176 диаллилизобутенилфосфината 145, 184 формальдегидом 192, 193 ди-и тригалогенидов кислот фосфора диаллилизобутилфосфината 145, 176 диаллилизооктенилфосфината 146, 185 с двухатомными спиртами или фенолами — см. полиэфиры фосфорсодержащие, получение диаллилметилфосфината 146, 175 монорезорцинфосфата с формальдегидиаллилтрихлорметилфосфината 146, дом 192 пентаметилендимагнийдибромида с дидиаллиловых эфиров различных кислот бутилфосфористой кислотой 208. фосфора — см. полимеры COOTBETствующих аллиловых эфиров 210 диаллилфенилфосфината 147, 152, 180 пентаметилендимагнийдибромида с диэтиламидодихлорфосфатом 208, 210 форполимер 147, 180 диаллилфосфонамида 150, 170 диаллилфосфористой кислоты 145, 165 солей фосфония с альдегидами 208 диметаллилизооктенияфосфината 146 β-хлорэтиловых эфиров кислот фора (термическая)—см. полиэфиры диметаллиловых эфиров кислот фосфора - см. полимеры соответствуюфосфорсодержащие, получение Полимеризация — см. также полимеры, щих металлиловых эфиров сополимеры ди-3, 3'-хлорэтилвинилфосфината 153, взрывная 152 155 диэтилвинилфосфината 153, 155 ингибирование 145, 153, 208 ди-и триэтиленимидов кислот фосфора инициирование, инициаторы 145, 150, 152-154, 207 **187, 1**89 линейные 228, 238, 247, 250 Полимеры металлиловых эфиров алкил- и арилатактические 191 блок (сополимеры) 187, 190 фосфиновых кислот 144, 146, 147, 177, 179, 181, 182 изотактические 191 привитые 187, 190 метиполдиаллилфосфонамида 150, 170 пространственные 247. 250 неопределенного строения 247 возможность формования 250 β, γ-непредельных эфиров различных кислот фосфора — см. полимеры алсвойства 247, 250 лиловых и металлиловых эфиров синдиотактические 191 соответствующих кислот нерастворимые 144, 151, 153 содержащие двойные связи 397 содержащие α-окисные группы 196 низкомолекулярные 144, 150, 151 стереорегулярные 187, 190 фосфорсодержащие - см. общие свойства 247, 250 Полимеры огнестойкие 144, 251-254 также сополимеры фосфорсодержащие 153, 252 прозрачные 144, 146, 147, адгезия 252 пространственные 144, 146, 150-152, аллиловых эфиров 196, 197, 250, 255 сетчатые — см. пространственные амидофосфорных кислот 150, 170 фосфиновых кислот 144-148, 152. 173—186 содержащие группы фосфиноксидные 207 фосфорных кислот 148—150, 166 фосфорнокислотные 195, 196, 255 стеклоподобные 144, 147, 148, 152, 252 галоидирование 149, 150 твердые 145, 146, 153, 252 амидов непредельных фосфиновых кислот 187, 189 трехмерные-см. пространственные амидоэфиров непредельных фосфиновых триаллилфосфата 148, 150, 167, 168 триметаллилфосфата 150, 169 кислот 187, 188 бутениловых афиров арилфосфиновых эфиров акроилфосфиновых кислот 153, кислот 147, 182 161 эфиров диаллилфосфонкарбоновых кислот 145, 183, 186 эфиров α, β-непредельных фосфиновых кислот 153, 155 виниловых эфиров кислот фосфора 153, 165, 166, 173, 184 гексениловых эфиров арилфосфиновых кислот 147 гетероцепные, содержащие в главной Полипереэтерификация двухатомных фенолов эфирами фосфиновых кислот цепи фосфор 242 2**12, 222** Полиуретаны фосфорсодержащие 227,228, фосфор и азот 242, 243 (см. также полиамиды и полиуретаны 231химическая стойкость 228 Полифосфаты 243, 244, 256, 257 фосфорсодержащие, полифосфонитрилхлорид) железа 256 иатри 256, 257 фосфор, бор и иногда азот 243 фосфор, кислород и бор 245 фосфор, кислород и кремний 244, 245

Полифосфины 31, 98 Реакции Полифосфонитрил передачи цепи 197 производные 233, 235—237 фосфонэтилирования 47 химическая стойкость 237 Рефракции некоторых атомных групп фос-Полифосфонитрилфторид 233, 237 форорганических соединений 138— Полифосфонитрилхлорид молекулярные веса 234, 235 получение 232, 234, 235 растворимость 233, 234 Смолы ионообменные фосфорсодержащие 255реакционноспособность 235—237 растворимые 255 старение 237 форильные 213, 214 строение 234 Сополимеры фосфорсодержащие — см. Полифосфорные кислоты 243, 244 также полимеры фосфорсодержащие эфиры 243, 244 алкилдигалоидфосфинов 207-209 Полиэфиры фосфорсодержащие аллиловых эфиров кислот фосфора 146, адгезия к различным веществам 213-148, 150, 166—169, 171, 172, 174-215молекулярные веса 213 амидов непредельных фосфиновых кинегорючесть 215 слот 187, 188 отверждение 215, 254 арилдигалоидфосфинов 207-210 получение поликонденсацией двухдиаллилфенилфосфината 146—149,180 диэтилвинилфосфата 153, 165, 166 атомных спиртов или фенолов с диалкил-(диарил-)амидодихлорфосдиэтилвинилфосфината 153-155 фатами 219, 225 β, γ-непредельных эфиров алкилфос-финовых кислот 145, 148, 174—179 дигалоидангидридами фоскислот 211-213, фора 208, 218, 219, Стекла органические 144—148, 151, 252 222—225 армированные 147 диэфирами фосфиновых кислот — см. β-Стирилфосфиновая кислота 15, 17 полипереэтерификация тетраметилдиамид 25 пятиокисью фосфора 212 смесями ди- и тригалоидангидридов Теломеризация фосфорорганических соединений 150, 246—249 кислот фосфора 212, 224 триарилфосфитами 212 Тетраметилолфосфонийхлорид тригалондангидридами кислот фособразование пространственных COHOфора 211, 217 лимеров 238—240 эфирами дикарбоновых нислот, сополиконденсация с веществами, имеюдержащими фосфиноксидную групщими атомы подвижного водорода 238. пировку 215, 226 240, 254 получение поликонденсацией получение 112 бис-оксиметилфосфиновой кислоты Тетрафенилфосфор 242 с дикарбоновыми кислотами и их Тиофосфиновые непредельные кислоты ангидридами 226 хлорангидриды 20, 22, 25 ди-3, в'-хлорэтиловых эфиров фосэфиры 62—64 финовых кислот 212, 221 Тиофосфористые кислоты, эфиры циклидиэфиров фосфиновых кислот с неческие 115, 121 цолными глицеридами 212 Тиофосфорные кислоты кислых эфиров фосфорной кислоты амиды 127, 133—135, 243 с альдегидами 216 эфиры непредельные 30, 33, 75-78 получение полимеризацией циклические 115, 123—124 *n*-анизилтионфосфинсульфида 216 Триалкилфосфиты 29, 30, 34, 35, 38-42, циклических эфиров фосфиновых ки-44, 46, 194, 195 слот 211, 220, 221 пространственные 215 Триаллилтиофосфат 33, 75 Триаллилфосфат 32, 33, 72, 148, 150, 247, растворимость в различных раствори-2**5**2, 254 телях 213 Триаллилфосфит 30—33, 37, 44, 65, 145 Триарилфосфиты 39, 46, 115, 212 Тривинилфосфат 34, 43, 74 температуры размягчения 215 устойчивость к химическим реагентам Триизоцианаты фосфорсодержащие 111 физико-механические свойства 211, Трикарбоновые кислоты, содержащие 213, 214 фосфиноксидную группировку 110 форильные — см. смолы форильные эфиры 110 Применение фосфорсодержащих полиме-Триметилолфосфин, окись 112 ров, сополимеров, полиамидов, поли-Три-β, β', β''-хлораллилфосфат 33, 72, 150 **эфиров и т. д.** 252—257 Трихлороксиэтилфосфиновая кислота, эфиры 40-42 Реакции Михаэлиса — Беккера 29, 30, 45 Фенилдиаллилфосфат 72, 148 органических полимеров с фосфор-

Фенилтиофосфиновая кислота хлорангидрид 253

эфир диаллиловый 84, 145

содержащими веществами 192, 198

переарилирования 208

Фенилфосфинистая кислота хлорангидрид (фенилдихлорфосфин) 99, 100, 102, 103, 242 эфиры 35, 78 Фенилфосфиновая кислота хлорангидрид 102, 103, 105, 253 эфир диаллиловый — см. диаллилфенилфосфинат Фенилфосфорная кислота, хлорангидрид (фенилдихлорфосфат) 95, 257 Фенолы двухатомные (см. также полиэфифосфорсодержащие, получение) 105—107, 208 **с**л., 228 Фосфаты мочевины 192, 194, 254 Фосфин 111, 112 Фосфинистые кислоты непредельные 13, 16 **хло**рангидриды 13, 21, 23 аллиловые 35, 79 непредельные 35, 47, 79 тиоаллиловые 35, 79 Фосфиновые кислоты галоидсодержащие 14 непредельные 13-19 амидоэфиры 27 амиды 25-27 хлорангидриды 13, 15, 21—25, 37 эфиры 28—30, 44—47, 48—64 Фосфинодиметилборин 243 Фосфины третичные непредельные 86, 87 третичных непредельных

окиси 87-90

тисокиси 87—90 Фосфонитрилхлорид — см. полифосфонитрилхлорид Фосфонкарбоновые непредельные кислоты афиры 35, 36, 84, 85 Фосфорсодержащие диизоцианаты — см. диизоцианаты фосфорсодержащие Фосфорсодержащие производные целлюлозы 194, 195, 254, 255 Фосфорсодержащие тринзоцианаты см. триизоцианаты фосфорсодержащие Фосфористая кислота, эфиры — см. алкиларилфосфориты, триалкилфосфиты, триарилфосфиты а-Хлоралкилфосфиновые кислоты, хлорангидриды 101-103, 253 β-Хлорвинилфосфиновые кислоты Хлорметилфосфиновая кислота, хлорангндрид 102, 103, 253 β-**Хлорэтилтиофосфинов**ая кислота, **хло**рангидрид 20, 22 β-Хлорэтилфосфиновая кислота, хлорангидрид 19, 21, 103 β-Хлорэтилфосфорная кислота, хлорангидрид (β-хлорэтилдиэтилфосфат 93, 94

Этиленгликольфосфористая кислота, хлорангидрид (этиленхлорфосфит) 3!,

(этилдихлорфосфин) 97

эфиры непредельные 31, 43-45, 65

Этилфосфинистая кислота, хлорангидрид

93, 94

оглавление

	Стр.
Предисловие	3
Введение	5
•	
ЧАСТЬ ПЕРВАЯ	
исходные вещества для приготовления высокомолекулярных оосфорорганических соединений	
Глава I. Непредельные фосфорорганические соединения	13
Непредельные фосфорорганические (фосфинистые, фосфиновые и тио-	
фосфиновые) кислоты и их производные	13
Свободные кислоты	13
Хлорангидриды непредельных фосфорорганических кислот	19
Амиды непредельных фосфорорганических кислот	25 28
Эфиры кислот фосфора и непредельных спиртов	30
Эфиры неорганических кислот фосфора (фосфорастой, фосфорной, тио-	00
фосформых амиловосформых)	30
фосфорных, амидофосфорных)	_
фосфиновых кислот. Эфиры фосфонкарбоновых кислот типа ROOC — R'—	
$-PO(OR'')_2$, где R и R' — предельные, а R'' — непредельные радикалы	35
Эфиры непредельных фосфорорганических кислот и непредельных спир-	
TOB	37
О некоторых реакциях, ведущих к образованию виниловых эфиров кислот	37
фосфора	31
рачимоденствие эфиров кислог грехвалентного фосфора с и-галондкар-	38
бонильными соединениями	-
этилфосфиновых кислот	41
этилфосфиновых кислот	
этиламином	43
Свойства непредельных эфиров кислот фосфора	43
Непредельные фосфины, их окиси и тиониси, тетрахлорфосфины, соли фос-	0.0
фония	86 86
Окиси и тиокиси непредельных третичных фосфинов	87
Непредельные тетрахлорфосфины в соли фосфония	91
пепредельные тегриаморфосфиям 2 соми фосфония	0.1
D If The second of the control of the contro	
Глава II. Предельные фосфорорганические соединения.	93
Диоксисоединения	93
Дихлорангидриды алкилфосфорных кислот (алкилдихлорфосфаты)	93
Дихлорангидриды арилфосфорных кислот (арилдихлорфосфаты)	94
Дихлорангидриды алкилфосфинистых кислот (алкилдихлорфосфины)	96
Пихлорангидриды арилфосфинистых кислот (арилдихлорфосфины)	98
Дихлорангидриды алкил- и арилфосфиновых кислот (окиой алкил- и арил-	
дихлорфосфинов)	101

Некоторые соединения, содержащие две гидроксильные группы (двухатом-	105
Ди- и трикарбоновые кислоты (и их эфиры), содержащие фосфиноксидную	105
группировку	110 111
Тетраметилолфосфонийхлорид (ТМФХ) и окись триметилолфосфина (ОТМФ)	111
Диалкилфосфористые кислоты (диалкилфосфиты)	112
фористой, пирофосфористой, амидо- и тиофосфористых, фосфорной, тио-	445
й амидотиофосфорных, алкил- и арилфосфиновых кислот)	115 127
Амиды кислот фосфора (ди-и триамиды, моно-, ди- и триэтиленимиды фос-	
фористой, фосфорной, амидо- и тиофосфорных, алкил- и арилфосфиновых кислот)	127
кислот)	137
Глава III. Рефракции некоторых атомных групп фосфорорганических соединений	138
часть вторая	
высокомолекулярные фосфорорганические соединения	
Глава IV. Карбоцепные и гетеропепные высокомолеку-	4 ! !
лярные соединения, содержащие фосфорвбоковых цепях Полимеры и сополимеры непредельных эфиров кислот фосфора	144 144
Полимеры и сополимеры аллиловых эфиров кислот фосфора	144 153
Полимеры и сополимеры других непредельных эфиров кислот фосфора Полимеры и сополимеры амидов, амидоэфиров и этиленимидов кислот фос-	
фора	187
ний	-191
Высокомолекулярные фосфорорганические соединения, синтезируемые взаимодействием органических полимеров с фосфорсодержащими веществами	193
Глава V. Гетероцепные высокомолекулярные соединения,	
содержащие фосфор в главной цепи	207
углерод	207
углерод и кислород (фосфорсодержащие полиэфиры)	208
и другие элементы	227
Полиамиды и полиуретаны, содержащие фосфор	227 232
Высокомолекулярные соединения на основе тетраметилолфосфонийхлорида	
(ТМФХ) и окиси триметилолфосфина (ОТМФ)	237
летом (кроме полиамидов, полифосфонитрилгалогенидов и их производ-	
ных)	241
фосфор	242
Высокомолекулярные соединення, содержащие в главной цени фосфор и азот	242
Высокомолекулярные соединения, содержащие в главной цепи фосфор.	
бор и (иногда) азот	243
и кислород (полифосфаты, полифосфорные кислоты и их эфиры) Высокомолекулярные соединения, содержащие в главной цепи фосфор,	243
кислород и третий элемент (кремний, азот, бор, мышьяк, титан)	244
Глава VI. Другие фосфорорганические полимеры	246
Продукты теломеризации с участием фосфорганических соединений . Высокомолекулярные фосфорорганические соединения неопределенного	246
Строения	247
Глава VII. Применение высокомолекулярных фосфорсодер-	
жащих соединений	$\frac{252}{252}$
Покрытия, лаки Пленки, волокна	252
Пленки, волокна	253

	53 53
пластмассам	:53
	54
	55
Добавки к смазочным маслам	256
Другие области применения высомолекулярных фосфорсодержащих сое-	
динепий	257
Литература	58
Указатель таблиц	74
Предметный указатель	81

Евгений Леонидович Гефтер

Фосфорорганические мономеры и полимеры

Утверждено к печати Институтом элементоореанических соединений Академии наук СССР

Редактор издательства И. П. Лоскутова. Технический редактор И. В. Кузьмин.

РИСО АН СССР № 23—18В. Сдано в набор 9/Х 1959 г. Подписано к печати 22/I 1960 г. Фэрмат 70×1081/14. Печ. л. 18. Усл. печ. л. 24.31 Уч.-издат. л 24.2. Тираж 6000 экз. Т-01568. Изд. № 3993. Тип. вак. № 2322.

Цена 18 руб. 90 коп.

Издательство Анадемии наун СССР. Москва, Б-62, Подсосенский пер., 21 2-я тип. Издательства АН СССР. Москва, Г-99, Шубинский пер., 10

опечатки и исправлейня

Страница	Строка	Нанечэтано	Должно быть
22	15 св.	-3)-4-фосфиновой	-3-фосфиновой
40	1-я формула ен.	> P - C -	P—C—
41	Формула (III)	-C-CCl ₂	-CH-CCl ₂
53	2 и 3 св.	(OR_2)	(OR) ₂
53	3 св.	$C_6 II_8$	C ₉ H ₈
110	Заголовок табл. 59	карболкоксиарил- фосфинов	карбалкоксиарил- фосфинов
197		— СН—СН—	-CII-CH-
253	14 св.	иолифосфонитрил- хлори _н	фосфонитрилхлорид

Е. Л. Гефтер